WO 00/31089 PCT/EP99/08849

Verfahren zur Aufreinigung von Metallocenen

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Aufreinigung von Metallocenen, wobei ein schlecht lösliches Metallocenhalogenid durch Austausch mindestens eines Halogenidliganden durch einen alternativen negativ geladenen Liganden in ein gut lösliches und gut kristallisierbares Metallocen umgewandelt wird, welches anschließend durch Kristallisation aufgereinigt wird.

(

Metallocene können, gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren Co-Katalysatoren, als Katalysatorkomponente für die 15 Polymerisation und Copolymerisation von Olefinen verwendet werden. Insbesondere werden als Katalysatorvorstufen halogenhaltige Metallocene eingesetzt, die sich beispielsweise durch ein Aluminoxan in einen polymerisationsaktiven kationischen Metallocenkomplex überführen lassen (EP-A-129368).

20

Die Herstellung von Metallocenen ist an sich bekannt (US 4,752,597; US 5,017,714; EP-A-320762; EP-A-416815; EP-A-537686; EP-A-669340; H.H. Brintzinger et al.; Angew. Chem., 107 (1995), 1255; H.H. Brintzinger et al., J. Organomet. Chem. 232 (1982),

- 25 233). Dazu können zum Beispiel Cyclopentadienyl-Metall-Verbindungen mit Halogeniden von Übergangsmetallen wie Titan, Zirkonium und Hafnium umgesetzt werden. Die gebildeten Metallocendihalogenide, in der Regel die Metallocendichloride, sind im Falle der technisch interessanten racemischen Ansa-Bis-indenyl-Metallocene,
- 30 die für die Herstellung von isotaktischem Polypropylen benötigt werden (EP 0485823, EP 0549900, EP 0576970, WO 98/40331), in der Regel schwer lösliche Verbindungen. Die bei den Synthesen gebildeten Rohprodukte enthalten neben den gewünschten Metallocenen, erhebliche Mengen an anorganischen Nebenprodukten (z. B. Salze),
- 35 metallorganischen Nebenprodukten (z.B. Isomere) und organischen Nebenprodukten (z.B. nicht umgesetzte substituierte Cyclopentadienylliganden). Bei der Verwendung von Metallocenen als Katalysatorkomponente, sowohl in homogenen als auch in heterogenisierten Katalysatorsystemen, beeinträchtigen die Nebenprodukte die

40 Katalysatoraktivität bei der Olefinpolymerisation.

Für die Aufreinigung der Rohprodukte, die gewünschtes racemisches Ansa-Bis-indenyl-Metallocen enthalten, sind Methoden bekannt, durch deren Anwendung anorganische, metallorganische und organische Sche Nebenprodukte vom gewünschten Metallocen abgetrennt werden

der Kristallisation vom Lithiumchlorid, dem Meso-Isomer und organischen Verunreinigungen befreit. In DE 19547247 und DE 19547248 werden die Rohprodukte aus der Metallocensynthese durch Behandlung mit polaren und/oder protischen Lösungsmitteln von den unerwünschten Nebenprodukten befreit. In US 5,556,997 wird ein mit Tetrahydrofuran-haltigen Nebenprodukten verunreinigtes Metallocen durch Behandlung mit Tetrahydrofuran weiter aufgereinigt.

Obwohl mit den bekannten Methoden der größte Teil der Nebenpro10 dukte von dem jeweils gewünschten racemischen Metallocen abgetrennt werden kann, zeigen die mit den so aufgereinigten Metallocenen hergestellten Katalysatoren, insbesondere geträgerte Katalysatoren, häufig eine unzureichende Aktivität oder der Anteil an
unerwünschten niedermolekularen Polyolefinen, sogenannte extrahierbare Anteile, ist zu groß. Werden durch eine nochmalige Umkristallisation aufgereinigte Metallocene als Katalysatorkomponente eingesetzt, gelingt es, die eben genannten Nachteile bei
der Polymerisation zu vermeiden. Wegen der Schwerlöslichkeit der
technisch relevanten Ansa-Bisindenyl-metallocendichloride werden
20 jedoch große Mengen Lösungsmittel benötigt. Somit stellt die einfache Umkristallisation der Metallocendichloride einen unwirtschaftlichen Prozeßschritt dar.

Es bestand also die Aufgabe, ein wirtschaftliches Aufreinigungs-25 verfahren zu finden, um Metallocene mit der geforderten Qualität bereitstellen zu können.

Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß durch ein einfaches Verfahren die der Erfindung zugrunde liegende Aufgabe gelöst 30 wird, wobei die schwerlöslichen, unzureichend aufgereinigten Metallocenhalogenide durch Austausch mindestens eines Halogenidliganden in besser lösliche und gut kristallisierbare Metallocene umgewandelt werden, und die so hergestellten neuen Metallocene nach Abtrennung von unlöslichen Bestandteilen durch Kristallisation aufgereinigt erhalten werden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein Verfahren zur Aufreinigung von Verbindungen der Formel (Ia)

 B_k M X_m (la)

10

5

worin

15

30

- M ein Metall der III., IV., V. oder VI. Nebengruppe des Periodensystems der Elemente ist, insbesondere Ti, Zr oder Hf, besonders bevorzugt Zirkonium,
- 20 R¹ gleich oder verschieden sind und ein Rest Si(R¹²)₃ ist, worin
 R¹² gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder eine
 C₁-C₄₀-kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C₁-C₂₀-Alkyl,
 C₁-C₁₀-Fluoralkyl, C₁-C₁₀-Alkoxy, C₆-C₂₀-Aryl, C₆-C₁₀-Fluoraryl,
 C₆-C₁₀-Aryloxy, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₇-C₄₀-Arylalkyl, C₇-C₄₀-Alkylaryl oder C₈-C₄₀-Arylalkenyl,

oder R^1 eine C_1 - C_{30} - kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C_1 - C_{25} -Alkyl, wie Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, C_2 - C_{25} -Alkenyl, C_3 - C_{15} -Alkylalkenyl, C_6 - C_{24} -Aryl, C_5 - C_{24} -Heteroaryl, C_7 - C_{30} -Arylalkyl, C_7 - C_{30} -Alkylaryl, fluorhaltiges C_1 - C_{25} -Alkyl, fluorhaltiges C_6 - C_{24} -Aryl, fluorhaltiges C_7 - C_{30} -Arylalkyl, fluorhaltiges C_7 - C_{30} -Alkylaryl oder C_1 - C_{12} -Alkoxy ist,

- oder zwei oder mehrere Reste R^1 können so miteinander verbunden sein, daß die Reste R^1 und die sie verbindenden Atome des Cyclopentadienylringes ein C_4 - C_{24} -Ringsystem bilden, welches seinerseits substituiert sein kann,
- 40 R² gleich oder verschieden sind und Rest Si $(R^{12})_3$ ist, worin R¹² gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_{40} -kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C_1 - C_{20} -Alkyl, C_1 - C_{10} -Fluoralkyl, C_1 - C_{10} -Alkoxy, C_6 - C_{14} -Aryl, C_6 - C_{10} -Fluoraryl, C_6 - C_{10} -Aryloxy, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_7 - C_{40} -Arylalkyl, C_7 - C_{40} -Alkylaryl oder C_8 - C_{40} -Arylalkenyl,

4

oder R^2 eine C_1 - C_{30} - kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C_1 - C_{25} -Alkyl, wie Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cyclonexyl oder Octyl, C_2 - C_{25} -Alkenyl, C_3 - C_{15} -Alkylalkenyl, C_6 - C_{24} -Aryl, C_5 - C_{24} -Heteroaryl, C_7 - C_{30} -Arylalkyl, C_7 - C_{30} -Alkylaryl, fluorhaltiges C_1 - C_{25} -Alkyl, fluorhaltiges C_6 - C_{24} -Aryl, fluorhaltiges C_7 - C_{30} -Arylalkyl, fluorhaltiges C_7 - C_{30} -Alkylaryl oder C_1 - C_{12} -Alkoxy ist,

- oder zwei oder mehrere Reste R^2 können so miteinander verbunden sein, daß die Reste R^2 und die sie verbindenden Atome des Cyclopentadienylringes ein C_4 - C_{24} -Ringsystem bilden, welches seinerseits substituiert sein kann,
 - X ein Halogenatom, insbesondere Chlor, ist,

15

5

n gleich 1 bis 5 für k = 0, und n gleich 0 bis 4 für k = 1 ist,

n' gleich 1 bis 5 für k = 0, und n' gleich 0 bis 4 für k = 1
ist,

20

- m gleich 1 bis 4 ist, bevorzugt 2,
- k gleich Null oder 1 ist, wobei für k = 0 ein unverbrücktes
 Metallocen, für k = 1 ein verbrücktes Metallocen vorliegt,
 wobei k = 1 bevorzugt ist, und
 - B ein verbrückendes Strukturelement zwischen den beiden Cyclopentadienylringen bezeichnet, bedeutet

30 umfassend die Schritte:

a) Umsetzung der Verbindung der Formel (Ia) mit einer Ligandenaustausch-komponente

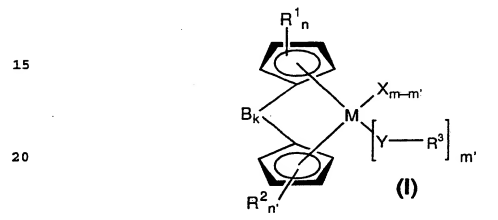
 M^1YR^3

worin

- M¹ ein Kation oder Kationfragment, insbesondere Li, Na, K, 40 MgCl, MgBr, MgI, oder das mit einem Amin korrespondierende Ammoniumskation ist,
- R³ gleich oder verschieden Wasserstoff oder eine C₁-C₄₀ kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C₁-C₂₅-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, C₂-C₂₅-Alkenyl, C₃-C₁₅-Alkylalkenyl, C₆-C₂₄-Aryl, C₅-C₂₄-Heteroaryl wie Pyridyl, Furyl oder

Chinolyl, C_7 - C_{30} -Arylalkyl, C_7 - C_{30} -Alkylaryl, fluorhaltiges C_1 - C_{25} -Alkyl, fluorhaltiges C_6 - C_{24} -Aryl, fluorhaltiges C_7 - C_{30} -Arylalkyl oder fluorhaltiges C_7 - C_{30} -Alkylaryl ist,

- 5 y ein Element der 6. Hauptgruppe des Periodensystems der Elemente, insbesondere Sauerstoff oder Schwefel, oder ein Fragment CR^3_2 , NR^3 , NR^3 (CO)-, NR^3 (SO₂)-, PR^3 , (=O) R^3 , O(CO)- oder O(SO₂)- ist.
- unter Ausbildung der Verbindung der Formel (I)



25 worin

M, R^1 , R^2 , R^3 , X, Y, n, n', m, k, B und R^{12} die vorstehende Bedeutung haben und

30 m' gleich 1 bis 4 ist, bevorzugt 1 oder 2,

wobei die Verbindung der Formel M^1X , wobei M^1 und X die vorstehenden Bedeutungen haben, abgespalten wird, in einem inerten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch,

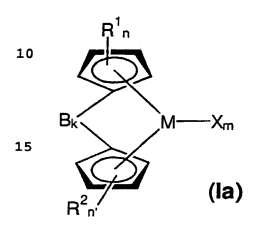
35

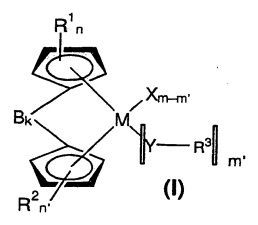
- b) gegebenenfalls Abtrennung von festen Rückständen der Formel $\mathbf{M}^{1}\mathbf{X}$
- c) gegebenenfalls Abtrennen des inerten Lösungsmittels oder
 40 Lösungsmittelgemisches,
 - d) Umkristallisation der Verbindung der Formel (I) in einem aprotischen Kohlenwasserstoff,
- 45 e) Abtrennen der Verbindung der Formel (I) von der Mutterlauge.

6

Bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren, wird ein Metallocen der Formel (Ia) in ein Metallocen der Formel (I) überführt und anschließend umkristallisiert.

5 Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren steht die Verbindung der Formel (Ia) und (I) für die Verbindungen





20 worin

25

45

M ein Metall der III., IV., V. oder VI. Nebengruppe des Periodensystems der Elemente ist, insbesondere Ti, Zr oder Hf, besonders bevorzugt Zirkonium,

R¹ gleich oder verschieden sind und ein Rest Si(R¹²)₃ ist, worin
R¹² gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder eine
C₁-C₄₀-kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C₁-C₂₀-Alkyl,
C₁-C₁₀-Fluoralkyl, C₁-C₁₀-Alkoxy, C₆-C₂₀-Aryl, C₆-C₁₀-Fluoraryl,
C₆-C₁₀-Aryloxy, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₇-C₄₀-Arylalkyl, C₇-C₄₀-Alkylaryl oder C₈-C₄₀-Arylalkenyl,

oder R¹ eine C₁-C₃₀ - kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt

C₁-C₂₅-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, C₂-C₂₅-Alkenyl, C₃-C₁₅-Alkylalkenyl, C₆-C₂₄-Aryl, C₅-C₂₄-Heteroaryl, C₇-C₃₀-Arylalkyl, C₇-C₃₀-Alkylaryl, fluorhaltiges C₁-C₂₅-Alkyl, fluorhaltiges C₆-C₂₄-Aryl, fluorhaltiges C₇-C₃₀-Arylalkyl, fluorhaltiges C₇-C₃₀-Alkylaryl oder C₁-C₁₂-Alkoxy ist,

oder zwei oder mehrere Reste R^1 können so miteinander verbunden sein, daß die Reste R^1 und die sie verbindenden Atome des Cyclopentadienylringes ein C_4 - C_{24} -Ringsystem bilden, welches seinerseits substituiert sein kann,

gleich oder verschieden sind und Rest Si $(R^{12})_3$ ist, worin R^{12} gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder eine C_1-C_{40} -kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C_1-C_{20} -Alkyl, C_1-C_{10} -Fluoralkyl, C_1-C_{10} -Alkoxy, C_6-C_{14} -Aryl, C_6-C_{10} -Fluoraryl, C_6-C_{10} -Aryloxy, C_2-C_{10} -Alkenyl, C_7-C_{40} -Arylalkyl, C_7-C_{40} -Alkylaryl oder C_8-C_{40} -Arylalkenyl,

oder R² eine C₁-C₃₀ - kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C₁-C₂₅-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, C₂-C₂₅-Alkenyl, C₃-C₁₅-Alkylalkenyl, C₆-C₂₄-Aryl, C₅-C₂₄-Heteroaryl, C₇-C₃₀-Arylalkyl, C₇-C₃₀-Alkylaryl, fluorhaltiges C₁-C₂₅-Alkyl, fluorhaltiges C₆-C₂₄-Aryl, fluorhaltiges C₇-C₃₀-Arylalkyl, fluorhaltiges C₇-C₃₀-Alkylaryl oder C₁-C₁₂-Alkoxy ist,

oder zwei oder mehrere Reste R^2 können so miteinander verbunden sein, daß die Reste R^2 und die sie verbindenden Atome des Cyclopentadienylringes ein C_4 - C_{24} -Ringsystem bilden, welches seinerseits substituiert sein kann,

- R³ gleich oder verschieden Wasserstoff oder eine C₁-C₄₀ kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C₁-C₂₅-Alkyl, wie Methyl,
 Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder
 Octyl, C₂-C₂₅-Alkenyl, C₃-C₁₅-Alkylalkenyl, C₆-C₂₄-Aryl,
 C₅-C₂₄-Heteroaryl wie Pyridyl, Furyl oder Chinolyl,
 C₇-C₃₀-Arylalkyl, C₇-C₃₀-Alkylaryl, fluorhaltiges C₁-C₂₅-Alkyl,
 fluorhaltiges C₆-C₂₄-Aryl, fluorhaltiges C₇-C₃₀-Arylalkyl oder
- 30 X ein Halogenatom, insbesondere Chlor, ist,

fluorhaltiges C₇₋C₃₀-Alkylaryl ist,

5

20

y ein Element der 6. Hauptgruppe des Periodensystems der Elemente, insbesondere Sauerstoff oder Schwefel, oder ein Fragment CR³₂, NR³, NR³(CO)-, NR³(SO₂)-, PR ³, P(=O)R³, O(CO)- oder O(SO₂)- ist.

- n gleich 1 bis 5 für k = 0, und n gleich 0 bis 4 für k = 1 ist,
- n' gleich 1 bis 5 für k = 0, und n' gleich 0 bis 4 für k = 140 ist,
 - m gleich 1 bis 4 ist, bevorzugt 2,
- m' gleich 1 bis 4 ist, bevorzugt 1 oder 2,
 45

- k gleich Null oder 1 ist, wobei für k = 0 ein unverbrücktes
 Metallocen, für k = 1 ein verbrücktes Metallocen vorliegt,
 wobei k = 1 bevorzugt ist, und
- 5 B ein verbrückendes Strukturelement zwischen den beiden Cyclopentadienylringen bezeichnet.

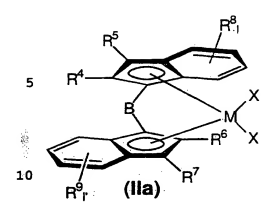
Beispiele für B sind Gruppen $M^3R^{13}R^{14}$, worin M^3 Kohlenstoff, Silizium, Germanium oder Zinn ist und R^{13} und R^{14} gleich oder ver-

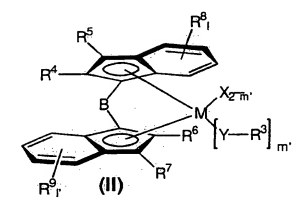
- 10 schieden eine C_1-C_{20} -kohlenwasserstoffhaltige Gruppe wie C_1-C_{10} -Alkyl, C_6-C_{14} -Aryl oder Trimethylsilyl bedeuten. Bevorzugt ist B gleich CH_2 , CH_2CH_2 , $CH(CH_3)CH_2$, $CH(C_4H_9)C(CH_3)_2$, $C(CH_3)_2$, $(CH_3)_2Si$, $(CH_3)_2Ge$, $(CH_3)_2Sn$, $(C_6H_5)_2Si$, $(C_6H_5)(CH_3)Si$, $Si(CH_3)(SiR^{20}R^{21}R^{22})$, $(C_6H_5)_2Ge$, $(C_6H_5)_2Sn$, $(CH_2)_4Si$, $CH_2Si(CH_3)_2$, $o-C_6H_4$ oder
- 15 2,2'-(C_6H_4)₂. Wobei $R^{20}R^{21}R^{22}$ gleich oder verschieden eine C_1 - C_{20} -kohlenwasserstoff-haltige Gruppe wie C_1 - C_{10} -Alkyl oder C_6 - C_{14} -Aryl bedeuten. B kann auch mit einem oder mehreren Resten R^1 und/oder R^2 ein mono- oder polycyclisches Ringsystem bilden.
- 20 Bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren werden Metallocenhalogenide der Formel (Ia) durch Umsetzung mit einer Ligandaustauschkomponente in einem Reaktionsschritt direkt zu Metallocenen der Formel (I) umgesetzt, welche auf Grund ihrer guten
 Löslichkeit durch Kristallisation in hoher Raum-Zeit-Ausbeute in
 25 der benötigten Reinheit erhalten werden.

Bevorzugt wird ein Aufreinigungsverfahren, wobei aus einem verbrückten Metallocen der Formel (Ia) ein verbrücktes Metallocen der Formel (I) gebildet wird, insbesondere solche verbrückten Me-

- 30 tallocene, in denen k gleich 1 ist und einer oder beide Cyclopentadienylringe so substituiert sind, daß sie einen Indenylring darstellen. Der Indenylring ist bevorzugt substituiert, insbesondere in 2-, 4-, 2,4,5-, 2,4,6-, 2,4,7 oder 2,4,5,6-Stellung, mit C_1 - C_{20} -kohlenstoffhaltigen Gruppen, wie C_1 - C_{18} -Alkyl oder
- 35 C_6-C_{18} -Aryl, wobei auch zwei oder mehrere Substituenten des Indenylrings zusammen ein Ringsystem bilden können.

Besonders bevorzugt wird ein Aufreinigungsverfahren, wobei aus einem verbrückten Metallocen der Formel (IIa) ein verbrücktes Me40 tallocen der Formel (II) gebildet wird,





worin

15 M gleich Ti, Zr oder Hf ist, besonders bevorzugt Zirkonium,

gleich oder verschieden Wasserstoff oder eine C₁-C₃₀ - kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C₁-C₁₀-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, C₂-C₁₆-Alkenyl, C₆-C₂₄-Aryl, C₅-C₂₄-Heteroaryl wie Pyridyl, Furyl oder Chinolyl, C₇-C₃₀-Arylalkyl, C₇-C₃₀-Alkylaryl, fluorhaltiges C₆-C₂₄-Aryl, fluorhaltiges C₇-C₃₀-Alkylaryl oder fluorhaltiges C₇-C₃₀-Alkylaryl ist,

35 R⁵, R⁷ gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom,
 eine C₁-C₂₀ - kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt
 C₁-C₁₈-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, n-Butyl, Cyclohexyl oder
 Octyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₃-C₁₅-Alkylalkenyl, C₆-C₁₈-Aryl,
 C₅-C₁₈-Heteroaryl wie Pyridyl, Furyl oder Chinolyl,
 C₇-C₂₀-Arylalkyl, C₇-C₂₀-Alkylaryl, fluorhaltiges
 C₁-C₁₂-Alkyl, fluorhaltiges C₆-C₁₈-Aryl, fluorhaltiges
 C₇-C₂₀-Arylalkyl oder fluorhaltiges C₇-C₂₀-Alkylaryl ist,

 R^8 und R^9 gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom,

45 Halogenatom oder eine C_1 - C_{20} - kohlenstoffhaltige Gruppe
bedeuteten, bevorzugt eine lineare oder verzweigte C_1 - C_{18} -Alkylgruppe, wie Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cy-

clohexyl oder Octyl, $C_2-C_{10}-Alkenyl$, $C_3-C_{15}-Alkylalkenyl$, eine $C_6-C_{18}-Arylgruppe$, die gegebenenfalls substituiert sein kann, insbesondere Phenyl, Tolyl, Xylyl, tert.-Butylphenyl, Ethylphenyl, Di-tert.-butyl-phenyl, Naphthyl, Acenaphthyl, Phenanthrenyl oder Anthracenyl, $C_5-C_{18}-Heteroaryl$ wie Pyridyl, Furyl oder Chinolyl, $C_7-C_{20}-Arylalkyl$, $C_7-C_{20}-Alkylaryl$, fluorhaltiges $C_1-C_{12}-Alkyl$, fluorhaltiges $C_6-C_{18}-Aryl$, fluorhaltiges $C_7-C_{20}-Arylalkyl$ oder fluorhaltiges $C_7-C_{20}-Alkylaryl$ sind, und zwei Reste R^8 oder R^9 ein mono- oder polycyclisches Ringssystem bilden können, das seinerseits gegebenenfalls substituiert sein kann,

X ein Halogenatom, insbesondere Chlor, ist,

15

10

5

Y ein Element der 6. Hauptgruppe des Periodensystems der Elemente, insbesondere Sauerstoff oder Schwefel, oder ein Fragment CR^3_2 , NR^3 , $NR^3(CO)_-$, $NR^3(SO_2)_-$, PR^3 , $P(=O)R^3$, $O(CO)_-$ oder $O(SO_2)_-$ ist,

20

- 1, 1' gleich oder verschieden eine ganze Zahl zwischen Null und 4, bevorzugt 1 oder 2, besonders bevorzugt gleich 1 sind,
- m' gleich 1 oder 2 ist,

25

B ein verbrückendes Strukturelement zwischen den beiden Indenylresten bezeichnet.

Beispiele für B sind Gruppen $M^3R^{13}R^{14}$, worin M^3 Kohlenstoff, Sili-30 zium, Germanium oder Zinn ist, bevorzugt Kohlenstoff und Silizium, und R^{13} und R^{14} gleich oder verschieden Wasserstoff, eine C_1-C_{20} -kohlenwasserstoffhaltige Gruppe wie C_1-C_{10} -Alkyl, C_6-C_{14} -Aryl oder Trimethylsilyl bedeuten. Bevorzugt ist B gleich CH_2 , CH_2CH_2 , $CH(CH_3)CH_2$, $CH(C_4H_9)C(CH_3)_2$, $C(CH_3)_2$, $(CH_3)_2Si$,

35 $(CH_3)_2Ge$, $(CH_3)_2Sn$, $(C_6H_5)_2C$, $(C_6H_5)_2Si$, $(C_6H_5)(CH_3)Si$, $Si(CH_3)(SiR^{20}R^{21}R^{22})$, $(C_6H_5)_2Ge$, $(C_6H_5)_2Sn$, $(CH_2)_4Si$, $CH_2Si(CH_3)_2$, $o-C_6H_4$ oder 2, $2'-(C_6H_4)_2$. Wobei $R^{20}R^{21}R^{22}$ gleich oder verschieden eine C_1-C_{20} -kohlenwasserstoff-haltige Gruppe wie C_1-C_{10} -Alkyl oder C_6-C_{14} -Aryl bedeuten.

40

Ganz besonders bevorzugt wird ein Aufreinigungsverfahren, wobei aus einem verbrückten Metallocen der Formel (IIa) ein verbrücktes Metallocen der Formel (II) gebildet wird, worin

45 M gleich Zirkonium ist,

gleich oder verschieden Wasserstoff oder eine C₁-C₃₀ - kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C₁-C₁₀-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, C₂-C₁₂-Alkenyl, C₆-C₂₄-Aryl, C₅-C₂₄-Heteroaryl wie Pyridyl, Furyl oder Chinolyl, C₇-C₃₀-Arylalkyl, C₇-C₃₀-Alkylaryl, fluorhaltiges C₆-C₂₄-Aryl, fluorhaltiges C₇-C₃₀-Alkylaryl oder fluorhaltiges C₇-C₃₀-Alkylaryl ist,

10 R^4 , R^6 gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder eine C_1 - C_{12} -Alkylgruppe, bevorzugt eine Alkylgruppe wie Methyl, Ethyl, n-Butyl, oder Octyl sind, besonders bevorzugt Methyl oder Ethyl ist,

15 R⁵, R⁷ gleich Wasserstoffatome sind,

R8 und R9 gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom,
Halogenatom oder eine C₁-C₂₀ - kohlenstoffhaltige Gruppe
bedeuten, bevorzugt eine lineare oder verzweigte

C₁-C₈-Alkylgruppe, wie Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₃-C₆-Alkylalkenyl, eine
C₆-C₁₈-Arylgruppe, die gegebenenfalls substituiert sein
kann, insbesondere Phenyl, Tolyl, Xylyl, tert.-Butylphenyl, Ethylphenyl, Di-tert.-butyl-phenyl, Naphthyl, Acenaphthyl, Phenanthrenyl oder Anthracenyl, C₅-C₁₈-Heteroaryl wie Pyridyl, Furyl oder Chinolyl, C₇-C₁₂-Arylalkyl,
C₇-C₁₂-Alkylaryl, fluorhaltiges C₁-C₈-Alkyl, fluorhaltiges
C₆-C₁₈-Aryl, fluorhaltiges C₇-C₁₂-Arylalkyl oder fluorhaltiges C₇-C₁₂-Alkylaryl ist,

X Chlor ist,

40

ein Element der 6. Hauptgruppe des Periodensystems der Elemente, insbesondere Sauerstoff oder Schwefel, oder ein Fragment CR³₂, NR³, NR³(CO)-, NR³(SO₂)-, PR ³, P(=O)R³, O(CO)- oder O(SO₂)- ist,

1, 1' gleich oder verschieden eine ganze Zahl zwischen Null und 4, bevorzugt 1 oder 2, besonders bevorzugt gleich 1 ist,

m' gleich 1 oder 2 ist, bevorzugt 1, und

ein verbrückendes Strukturelement zwischen den beiden Indenylresten bezeichnet, wobei bevorzugt B gleich (CH₃)₂Si, (CH₃)₂Ge, (C₆H₅)₂Si, (C₆H₅) (CH₃)Si, CH₂CH₂,

CH(CH₃)CH₂, CH(C₄H₉)C(CH₃)₂, CH₂, C(CH₃)₂, (C₆H₅)₂C ist, besonders bevorzugt (CH₃)₂Si, CH₂ und CH₂CH₂ ist.

Im Falle, daß Y = Sauerstoff und R^3 gleich Alkenyl, können im 5 Alkenylrest einzelne CH_2 -Einheiten durch C=0, C(0)0 oder C(0)NR³ substituiert sein.

Die bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhaltenen Metallocene der Formeln I und II zeichnen sich dadurch aus, daß 10 sie im Vergleich zu den entsprechenden Metallocen der Formeln (Ia) und (IIa) eine deutlich bessere Löslichkeit in inerten organischen Lösungsmitteln zeigen. Eine deutlich besser Löslichkeit soll bedeutet, daß sich die molaren Konzentrationen in organischen Lösungsmitteln mindestens verdoppeln, bevorzugt mehr als vervierfachen und ganz besonders bevorzugt mehr als verachtfachen.

(

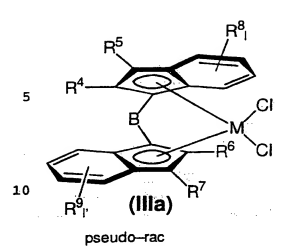
Als inerte organische Lösungsmittel für Metallocene werden für gewöhnlich aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, aber 20 auch halogenhaltige, sauerstoffhaltige oder stickstoffhaltige Kohlenwasserstoffe eingesetzt. Nicht einschränkende Beispiele für die einzelnen Lösungsmittelklassen sind Heptan, Toluol, Dichlorbenzol, Methylenchlorid, Tetrahydrofuran oder Triethylamin.

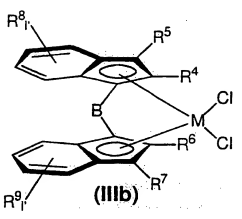
25 Bevorzugt werden bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren Metallocene der Formeln (Ia) und (IIa), also racemische Metallocendichloride, eingesetzt, wie sie in EP-A-0485823, EP-A-0549900, EP-A-0576970, WO 98/22486 und WO 98/40331 genannt werden. Diese sind Bestandteil der vorliegenden Beschreibung.

Es können aber auch beliebige Gemische aus dem racemischen Metallocendichlorid der Formel (IIIa) mit dem entsprechenden meso-Metallocendichlorid der Formel (IIIb) bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren eingesetzt werden, wobei die Symbole 35 und Indices wie bei Formel (IIa) definiert sind.

40

30





pseudo-meso

15 Die in dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren eingesetzten Metallocene der Formeln (Ia) und (IIa), bevorzugt die Metallocene der Formel (IIa), können so eingesetzt werden, wie sie direkt aus der Metallocen-Synthese zusammen mit den anorganischen, metallorganischen und organischen Nebenprodukten entstehen, oder wie sie nach Abtrennung eines Großteils der Nebenprodukte gemäß einem der oben genannten bekannten Aufreinigungsverfahren erhalten werden können.

Erläuternde, jedoch nicht einschränkende Beispiele für die bei 25 dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren einsetzbaren Metallocene der Formel (Ia) oder (IIa) sind:

Dimethylsilandiylbis(indenyl)-zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid

30 Methylidenbis(2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
Isopropylidenbis(2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-methyl-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(4-naphthyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(1-naphthyl)-indenyl)-zirkonium-

35 dichlorid

Methylidenbis (2-methyl-4-(1-naphthyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid Isopropylidenbis (2-methyl-4-(1-naphthyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)-indenyl)-zirkonium-

40 dichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid

Methylidenbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid Isopropylidenbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid

45 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-t-butyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-ethyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2,4-dimethyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid

- 5 Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-ethyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiybis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid
- 10 Methylidenbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid Isopropylidenbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,6 diisopropyl-indenyl)-zirkonium-dichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5 diisopropyl-indenyl)-zirkonium-

15 dichlorid

Dimethylsilandiylbis(2,4,6-trimethyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2,5,6-trimethyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2,4,7-trimethyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid Dimethylsilandiylbis(2-methyl-5-isobutyl-indenyl)-zirkoniumdich-

20 lorid

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-5-t-butyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-phenyl-indenyl) -zirkonium-dichlorid

- 25 Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,6 diisopropyl-indenyl) -zir-koniumdichlorid
 - Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4-isopropyl-indenyl) -zirkoniumdichlorid

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-4,5-benzo-indenyl) -zirkonium-

30 dichlorid

lorid

Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid Methyl (phenyl) silandiylbis (2-methyl-5-isobutyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid

- 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
- 35 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4,6 diisopropyl-indenyl)-zirkoniumdich-
 - 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - 1,4-Butandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid
- 40 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - 1,2-Ethandiylbis(2,4,7-trimethyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - 1,2-Ethandiylbis(2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - 1,4-Butandiylbis(2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - $[4-(\eta^5-Cyclopentadienyl)-4,6,6-trimethyl-(\eta^5-4,5-tetrahydropenta-$
- 45 len)] zirkoniumdichlorid

[4- $(\eta^5-3'$ -Trimethylsilyl-cyclopentadienyl)-4,6,6-trimethyl- $(\eta^5-4,5$ -tetrahydropentalen)]-zirkoniumdichlorid

 $[4-(\eta^5-3'-1\text{sopropyl-cyclopentadienyl})-4,6,6-\text{trimethyl-}(^5-4,5-\text{te-trahydropentalen})]$ - zirkoniumdichlorid

[4- $(\eta^5$ -Cyclopentadienyl)-4,7,7-trimethyl- $(\eta^5$ -4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]- zirkoniumdichlorid

- 5 [4-(η⁵-3'-tert.Butyl-cyclopentadienyl)-4,7,7-trime-thyl-(η⁵-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]- zirkoniumdichlorid 4-(η⁵-3'-Methylcyclopentadienyl)-4,7,7-trimethyl-(⁵-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]- zirkoniumdichlorid
 - $4-(\eta^5-3'-Trimethylsilyl-cyclopentadienyl)-2-trimethylsi-$
- 10 lyl-4,7,7-trimethyl-(η⁵-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]- zirkoniumdichlorid
 Dimethylsilandiylbis(tetrahydroindenyl)-zirkoniumdichlorid

Isopropyliden-bisindenyl-zirkoniumdichlorid

Isopropyliden-cyclopentadienyl-9-fluorenyl-zirkoniumdichlorid

- 15 Isopropyliden-cyclopentadienyl-indenyl-zirkoniumdichlorid Diphenylmethyliden-(cyclopentadienyl)-(9-fluorenyl)-zirkoniumdichlorid
 - Diphenylmethyliden-(3-methyl-cyclopentadienyl)-(9-fluorenyl)-zir-koniumdichlorid
- 20 Diphenylmethyliden-(3-isopropyl-cyclopentadienyl)-(9-fluorenyl)zirkoniumdichlorid
 Diphenylmethyliden-(3-tert.-butyl-cyclopentadienyl)-(9-fluorenyl)-zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiyl-cyclopentadienyl-9-fluorenyl-zirkoniumdichlorid

- 25 Diphenylsilandiyl-cyclopentadienyl-9-fluorenyl-zirkoniumdichlorid
 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(tert-butyl-phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(4-trifluormethyl-phenyl-in-
 - Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(4-trifluormethyl-phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
- 30 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(4-methoxy-phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4-methyl-phenyl-indenyl)-zirkoni-umdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4-ethyl-phenyl-indenyl)-zirkoni-
- 35 umdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4-trifluormethyl-phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4-methoxy-phenyl-indenyl)-zirko-niumdichlorid
- 40 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(3',5'-di-tert.-butyl-phenyl)-in-denyl)-zirkoniumdichlorid
 - Methylidenbis(2-methyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-zirko-
- 45 niumdichlorid
 - Isopropylidenbis(2-methyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-zir-koniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis (2-methyl-4-(4'-ethyl-phenyl)-indenyl)-zirko-niumdichlorid

- 5 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(4'-n-propyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(4'-iso-propyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(4'-n-butyl-phenyl)-indenyl)-zir-
- 10 koniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(4'-hexyl-phenyl)-indenyl)-zirko-niumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(4'-sec-butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
- 15 Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl)-indenyl)-zirkonium-dichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4'-methyl-phenyl)-indenyl)-zirko-niumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4'-ethyl-phenyl)-indenyl)-zirko-
- 20 niumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4'-n-propyl-phenyl)-indenyl)-zir-koniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4'-iso-propyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
- 25 Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4'-n-butyl-phenyl)-indenyl)-zir-koniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4'-hexyl-phenyl)-indenyl)-zirko-niumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4'-pentyl-phenyl)-indenyl)-zirko-
- 30 niumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4'-cyclohexyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4'-sec-butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
- 35 Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-(3',5'-di-tert.-butyl-phenyl)-in-denyl)-zirkoniumdichlorid
 - Methylidenbis(2-ethyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoni-
- 40 umdichlorid
 - Isopropylidenbis(2-ethyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-zir-koniumdichlorid
 - Dimethylsilandiylbis(2-n-propyl-4-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
- 45 Dimethylsilandiylbis(2-n-propyl-4-(4'-methyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-n-propyl-4-(4'-ethyl-phenyl)-indenyl)-zir-koniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-n-propyl-4-(4'-n-propyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
5 Dimethylsilandiylbis(2-n-propyl-4-(4'-iso-propyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid

nyl)-zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-n-propyl-4-(4'-n-butyl-phenyl)-indenyl)zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-n-propyl-4-(4'-hexyl-phenyl)-indenyl)-zir-

10 koniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-n-propyl-4-(4'-cyclohexyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-n-propyl-4-(4'-sec-butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid

20 koniumdichlorid

Isopropylidenbis(2-n-propyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-n-butyl-4-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid

25 Dimethylsilandiylbis(2-n-butyl-4-(4'-methyl-phenyl)-indenyl)-zir-koniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-n-butyl-4-(4'-ethyl-phenyl)-indenyl)-zir-koniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-n-butyl-4-(4'-n-propyl-phenyl)-indenyl)30 zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-n-butyl-4-(4'-iso-propyl-phenyl)-indenyl)-

zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-n-butyl-4-(4'-n-butyl-phenyl)-indenyl)zirkoniumdichlorid

35 Dimethylsilandiylbis(2-n-butyl-4-(4'-hexyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-n-butyl-4-(4'-cyclohexyl-phenyl)-indenyl)zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-n-butyl-4-(4'-sec-butyl-phenyl)-indenyl)-

40 zirkoniumdichlorid

Dimethylsilandiylbis(2-n-butyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-hexyl-4-phenyl)-indenyl)zirkoniumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-hexyl-4-(4'-methyl-phenyl)-indenyl)-zirko-

45 niumdichlorid
Dimethylsilandiylbis(2-hexyl-4-(4'-ethyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid

```
Dimethylsilandiylbis(2-hexyl-4-(4'-n-propyl-phenyl)-indenyl)-zir-
    koniumdichlorid
    Dimethylsilandiylbis(2-hexyl-4-(4'-iso-propyl-phenyl)-indenyl)-
    zirkoniumdichlorid
  5 Dimethylsilandiylbis(2-hexyl-4-(4'-n-butyl-phenyl)-indenyl)-zir-
    koniumdichlorid
    Dimethylsilandiylbis(2-hexyl-4-(4'-hexyl-phenyl)-indenyl)-zirko-
    niumdichlorid
    Dimethylsilandiylbis(2-hexyl-4-(4'-cyclohexyl-phenyl)-indenyl)-
10 zirkoniumdichlorid
    Dimethylsilandiylbis(2-hexyl-4-(4'-sec-butyl-phenyl)-indenyl)-
    zirkoniumdichlorid
    Dimethylsilandiylbis(2-hexyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-
    zirkoniumdichlorid
15 Dimethylgermandiylbis(2-ethyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-
    zirkoniumdichlorid
   Dimethylgermandiylbis(2-methyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-inde-
   nyl) - zirkoniumdichlorid
   Ethylidenbis(2-ethyl-4-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
20 Ethylidenbis(2-ethyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoni-
   umdichlorid
   Ethylidenbis(2-n-propyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-zirko-
   niumdichlorid
   Ethylidenbis(2-methyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoni-
25 umdichlorid
   Methylethylidenbis(2-ethyl-4-(4'-tert.-butyl-phenyl)-indenyl)-
   zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-methylazapentalen)(2-methyl-indenyl)-zirkoni-
   umdichlorid
30 Dimethylsilandiyl(2-methylazapentalen)(2-methyl-4-phenyl-indenyl)
   -zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-methylazapentalen)(2-methyl-4,5-benzo-
   indenvl)
   -zirkoniumdichlorid
35 Dimethylsilandiyl(2-methylazapentalen)(2-ethyl-4-(4'-tert-butyl-
   phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-methylazapentalen)(2-methyl-4-(4'-tert.-bu-
   tyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiy1(2-methylazapentalen)(2-n-propyl-4-(4'-tert.-bu-
40 tyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-ethylazapentalen)(2-methyl-4-phenyl-indenyl)
   -zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-ethylazapentalen)(2-methyl-4-phenyl-indenyl)-
   zirkoniumdichlorid
45 Dimethylsilandiyl(2-ethylazapentalen)(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)
   -zirkoniumdichlorid
```

```
Dimethylsilandiyl(2-ethylazapentalen)(2-ethyl-4-(4'-tert-butyl-
   phenyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-ethylazapentalen)(2-methyl-4-(4'-tert.-butyl-
   phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
 5 Dimethylsilandiyl(2-ethylazapentalen)(2-n-propyl-4-(4'-tert.-
   butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-methylthiapentalen)(2-methyl-indenyl)-zirko-
   niumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-methylthiapentalen)(2-methyl-4-phenyl-inde-
10 nyl)
   -zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl (2-methylthiapentalen) (2-methyl-4,5-benzo-inde-
   nyl)
   -zirkoniumdichlorid
15 Dimethylsilandiyl (2-methylthiapentalen) (2-ethyl-4-(4'-tert.-
   butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-methylthiapentalen)(2-n-propyl-4-(4'-tert.-
   butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-ethylthiapentalen)(2-methyl-indenyl)-zirkoni-
20 umdichlorid
   Dimethylsilandiyl (2-ethylthiapentalen) (2-methyl-4-phenyl-inde-
   nyl)-zirkoniumdichlorid
   Dimethylsilandiyl(2-ethylthiapentalen)(2-methyl-4,5-benzo-inde-
   nyl)-zirkoniumdichlorid
25 Dimethylsilandiyl(2-ethylthiapentalen)(2-ethyl-4-(4'-tert.-butyl-
   phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
  Dimethylsilandiyl (2-ethylthiapentalen) (2-n-propyl-4-(4'-tert.-
  butyl-phenyl)-indenyl)-zirkoniumdichlorid
```

30 Bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren wird mindestens ein Metallocenhalogenid der Formel (Ia) oder (IIa) mit mindestens einer Ligandaustauschkomponente M1YR3 umgesetzt, wobei die Metallocene der Formel (I) oder (II) entstehen. Dabei dient die Ligandaustauschkomponente zur Einführung des Liganden Y-R3. Die Metallo-

35 cene der Formel (I) und (II) lassen sich auf Grund ihrer guten Löslichkeit mit guten Raum-Zeit-Ausbeuten durch Kristallisation in der benötigten Qualität gewinnen. Die bei dem Ligandaustausch entstehenden Salze lassen sich beispielsweise durch bekannte Filtrationstechniken entfernen.

40

5
$$B_{n}$$
 A_{n} $A_$

- 20 Dabei ist M¹ gleich einem Kation oder Kationfragment wie beispielsweise Li, Na, K, MgCl, MgBr, MgI oder das mit einem Amin korrespondierende Ammoniumkation, und die übrigen Reste sind wie oben definiert.
- 25 Der Austausch der Halogenidliganden in Metallocenhalogeniden durch andere Liganden ist im Prinzip bekannt. Insbesondere der Austausch von Chloridliganden durch andere Anionen, die als Liganden am Zirkonocen dienen können, ist beschrieben worden (z. B.: Austausch Chlorid gegen Aryloxid: T. Repo et al., J. Organo-30 met. Chem. 541 (1997), 363 und dort zitierte Literatur; B. Khera et al., Polyhedron 3 (5), (1984), 611 und dort zitierte Literatur; B. Khera et al., Polyhedron 2 (11), (1983), 1177; Austausch Chlorid gegen Alkyl oder Aryl: E.W. Abel, F.G. Stone, G. Wilkinson, Comprehensive Organometallic Chemistry II, Volume 4, Else-35 vier Science Ltd., S. 573, 575, 577; Austausch Chlorid gegen Carboxylat: E.W. Abel, F.G. Stone, G. Wilkinson, Comprehensive Organometallic Chemistry II, Volume 4, Elsevier Science Ltd., S. 525; Austausch Chlorid gegen verschiedene weitere Anionen: E.W. Abel, F.G. Stone, G. Wilkinson, Comprehensive Organometallic Chemistry 40 II, Volume 4, Elsevier Science Ltd., Kapitel 5, 10 und 11)

Bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren werden zunächst Metallocenhalogenide mit Salzen der Formel M¹-Y-R³ in einen inerten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch in einem Temperatur-45 bereich von 0°C bis +200°C umgesetzt, bevorzugt in einem Tempera-

turbereich von 40°C bis 140°C, besonders bevorzugt bei einer Temperatur zwischen 60°C und 110°C.

Die bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren eingesetzte 5 Verbindung M¹-Y-R³ läßt sich beispielsweise durch Deprotonierung der aciden Verbindung

H-Y-R³ mit einer geeigneten Base, wie zum Beispiel Butyllithium, Methyllithium, Natriumhydrid, Kaliumhydrid, Natrium, Kalium, Gri10 gnardverbindungen oder auch Aminen in einem inerten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch herstellen, oder M¹-Y-R³ ist ein kommerziell erhältliches Metallorganyl wie ein Lithiumorganyl, zum Beispiel Methyllithium, ein Aluminiumorganyl, wie zum Beispiel Trimethylaluminium, oder eine Grignardverbindung, wie zum Beispiel Benzylmagnesiumchlorid.

Nichteinschränkende Beispiele für geeignete Lösungsmittel sind Kohlenwasserstoffe, die halogeniert sein können, wie Benzol, Toluol, Xylol, Mesitylen, Ethylbenzol, Chlorbenzol, Dichlorben-

- 20 zol, Fluorbenzol, Dekalin, Tetralin, Pentan, Hexan, Cyclohexan, Ether wie Diethylether, Di-n-Butylether, tert.-Butyl-methylether (MTBE), Tetrahydrofuran (THF), 1,2-Dimethoxyethan (DME), Anisol, Triglyme, Dioxan, Amide wie Dimethylformamid (DMF), Dimethylacetamid, N-Methyl-2-pyrrolidinon (NMP), Sulfoxide wie Dimethylsulf-
- 25 oxid (DMSO), Phosphoramide wie Hexamethylphosphorsäuretriamid, Harnstoff-Derivate wie 1,3-Dimethyltetrahydro-2(1H)-pyrimidinon, Ketone wie Aceton, Ethylmethylketon, Ester wie Essigsäureethylester, Nitrile wie Acetonitril sowie beliebige Gemische aus jenen Stoffen. Bevorzugt werden Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemi-
- 30 sche in denen ebenfalls direkt die anschließende Umsetzung mit dem Metallocendichlorid durchgeführt werden kann. Nichteinschränkende Beispiele hierfür sind Toluol, Hexan, Heptan, Xylol, Tetrahydrofuran (THF), Dimethoxyethan (DME), Toluol/THF, Heptan/DME oder Toluol/DME.

Bei den Verbindungen des Typs H-Y-R³ handelt es sich beispielsweise um die Stoffklassen der Alkohole, der Phenole, der Carbonsäuren, der Alkyl- und Arylsulfonsäuren, der primären und sekundären Amine, der primären und sekundären Aniline, der Carbonsäure

40 amide, der Sulfonsäureamide, der Dialkyl- oder Diarylphosphine und der Dialkyl- oder Diarylphosphinoxide. Beispiele für CH-acide, enolisierbare Verbindungen H-Y-R³ sind Malonsäureester, Cyanessigester, Acetessigester, 1,3-Diketone, enolisierbare Ester und enolisierbare Ketone.

35

22

Bevorzugt enthalten Verbindungen des Typs H-Y-R³ nur eine funktionelle Gruppe H-Y und der Rest R³ ist wie oben beschrieben definiert.

- 5 Erläuternde, jedoch nicht einschränkende Beispiele für die erfindungsgemäß einsetzbaren Verbindungen der Formel H-Y-R³ sind:
 - 2,4-Di-tert.-butyl-phenol; 2,6-Di-tert.-butyl-phenol; 3,5-Di-tert.-butyl-phenol; 2,6-Di-sec.-butyl-phenol; 2,4-Dimethylphenol;
- 10 2.3-Dimethylphenol; 2.5-Dimethylphenol; 2.6-Dimethylphenol;
 3.4-Dimethylphenol; 3.5-Dimethylphenol; Phenol; 2-Methylphenol;
 3-Methylphenol; 4-Methylphenol; 2-Ethylphenol; 3-Ethylphenol;
 4-Ethylphenol; 2-sec.-Butylphenol; 2-tert.-Butylphenol; 3-tert.-Butylphenol; 4-sec.-Butylphenol; 4-tert.-Butylphenol; 2-Isopro-
- 15 pyl-5-methylphenol; 4-Isopropyl-3-methylphenol; 5-Isopropyl-2-methylphenol; 5-Isopropyl-3-methylphenol; 2,4-Bis-(2-methyl-2-bu-tyl)-phenol; 2,6-Di-tert.-butyl-4-methylphenol; 4-Nonylphenol;
- 2-Isopropylphenol; 3-Isopropylphenol; 4-Isopropylphenol; 2-pro20 pylphenol; 4-Propylphenol; 2,3,5-Trimethylphenol; 2,3,6-Trimethylphenol; 2,4,6-Trimethylphenol; 3,4,5-Trimethylphenol;
 2-tert.-Butyl-4-methylphenol; 2-tert.-Butyl-5-methylphenol;
 2-tert.-Butyl-6-methylphenol; 4-(2-Methyl-2-butyl)-phenol;
 2-tert.-Butyl-4-ethylphenol; 2,6-Diisopropylphenol; 4-Octylphe-
- 25 nol; 4-(1,1,3,3-Tetramethylbutyl)-phenol; 2,6-Di-tert.-butyl-4-ethylphenol; 4-sec.-Butyl-2,6-di-tert.-butylphenol; 4-Dodecylphenol; 2,4,6-Tri-tert.-butylphenol; 3-(Pentadecyl)-phenol;
 2-Methyl-1-naphthol;
- 30 1-Naphthol; 2-Naphthol; 1-Acenaphthenol; 2-Hydroxybiphenyl; 3-Hydroxybiphenyl; 4-Hydroxybiphenyl; Hydroxypyridine; Hydroxychinoline; 2-Hydroxycarbazol; Hydroxychinaldine; 8-Hydroxychinazolin; 2-Hydroxychinoxalin; 2-Hydroxydibenzofuran; 2-Hydroxydiphenylmethan, 1-Hydroxyisochinoline, 5,6,7,8-Tetrahydro-1-naphthol; Me-
- 35 thanol; Ethanol; Propanol; Isopropanol; Butanol; tert-Butanol; Isobutanol; 2-Butanol; Hexanol; Cyclohexanol; Octadecanol; Benzylalkohol; 2-Methylbenzylalkohol; 3-Methylbenzylalkohol; 4-Methylbenzylalkohol; Anilin; N-Methylanilin; o-Toluidin; 2,3-Dimethylanilin; 2,4-Dimethylanilin; 2,5-Dimethylanilin; 2,6-Dimethylani
- 40 lin; N-Ethylanilin; 2-Ethylanilin; N-Ethyl-o-toluidin; N-Ethyl-m-toluidin; 2-Isopropylanilin; 2-Propylanilin; 2,4,6-Trimethylanilin; 2-tert.-Butylanilin; 2,3-Dimethyl-N-ethylanilin; Isopropylamin; tert.-Butylamin; Diethylamin; N-Methylisopropylamin; N-Ethylisopropylamin; Diisopropylamin; N-Methyl-tert.-butyl-amin;
- 45 N-Benzylmethylamin; 2-Methylbenzylamin; 3-Methylbenzylamin; 4-Methylbenzylamin; 1-Phenylethylamin; 2-Phenylethylamin; Essigsäure; Propionsäure; Buttersäure; Phenylessigsäure; Benzoesäure; Tolyl-

säure; Dimethylbenzoesäure; 4-tert.-Butylbenzoesäure; Methansulfonsäure; Trifluormethansulfonsäure; p-Toluolsulfonsäure; N-Methylacetamid; N-Methylpropionsäureamid; Benzamid; Diphenylphosphin; Malonsäuredimethylester; Malonsäurediethylester; Methylmalonsäurediethylester; Ethylmalonsäurediethylester; Acetessigsäuremethylester; Acetessigsäureethylester; Acetessigsäureethylester; 1,3-Pentandion; Dibenzoylmethan; Phenylessigsäuremethylester; Isobuttersäuremethylester; Acetophenon; tert.-Butylmethylketon und Phenylaceton.

Das molare Verhältnis von Reagenz M¹-Y-R³ zum Metallocenhalogenid, insbesondere zum Metallocendichlorid (z. B. der Formel III) liegt im allgemeinen zwischen 5 : 1 bis 0.8 : 1 bevorzugt zwischen 2.5 : 1 bis 0.9 : 1.

Die Konzentration an Metallocendichlorid (z. B. der Formel IIa) bzw. an Reagenz M¹-Y-R³ in der Reaktionsmischung liegt im allgemeinen im Bereich zwischen 0,001 mol/l und 8 mol/l, bevorzugt im 20 Bereich zwischen 0,01 und 3 mol/l, besonders bevorzugt im Bereich zwischen 0,05 mol/l und 2 mol/l.

Die Dauer der Umsetzung des Metallocendichlorids (z.B. der Formel IIa) mit dem Reagenz M¹-Y-R³ liegt im allgemeinen im Bereich zwischen 5 Minuten und 1 Woche, bevorzugt im Bereich zwischen 15 Minuten und 48 Stunden.

Nach Umwandlung der Metallocene der Formeln (Ia) und (IIa) in die Metallocene der Formeln (I) und (II), werden vor dem Auskristal30 lisieren der neuen Metallocene bevorzugt unlösliche Bestandteile wie zum Beispiel die gebildeten Salze oder Metalloxyhalogenide abgetrennt. Bevorzugt wird dazu eine Lösung oder Suspension der neuen Metallocene in dem inerten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch, das schon bei der Ligandaustauschreaktion eingesetzt wurde, filtriert und extrahiert. Bevorzugt wird die Umkristallisation in aprotischen Kohlenwasserstoffen, insbesondere polaren, aprotischen Kohlenwasserstoffen, durchgeführt. Besonders bevorzugt sind Toluol, Hexan, Heptan, Xylol, Tetrahydrofuran (THF), Dimethoxyethan (DME), Toluol/THF, Heptan/DME oder Toluol/DME.

Das bei der Extraktion eingesetzte Lösungsmittel bzw. Lösungsmittelgemisch hat eine Temperatur zwischen 20°C und der Siedetemperatur des Lösungsmittels bzw. des Lösungsmittelgemisches. Bevorzugt wird bei der Extraktion in einem Temperaturbereich 0-20°C unterhalb der Siedetemperatur gearbeitet.

40

24

Die so gewonnene Lösung des neuen Metallocens wird eventuell eingeengt, und anschließend kristallisiert das neue Metallocen aus. Die Kristallisation wird im Temperaturbereich von -78°C bis 200°C durchgeführt, bevorzugt im Bereich von -30°C bis 110°C, besonders 5 bevorzugt im Bereich von -15°C bis 30°C.

Das durch Kristallisation anfallende aufgereinigte Metallocen kann wiederum durch Filtrationstechniken von der Mutterlauge isoliert werden.

10

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens kann in vorhandenen Apparaturen mindestens doppelt soviel Metallocen aufgereinigt werden wie bisher. In bevorzugten Ausführungsformen wird dieser Faktor noch deutlich übertroffen, so daß kostspielige Kapazitätserweiterungen vermieden werden können.

Die bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhältlichen Metallocene der Formeln I und II sind hochaktive Katalysatorkomponenten für die Olefinpolymerisation. Je nach Substitutionsmuter der Liganden können die Metallocene als Isomerengemisch anfallen. Die Metallocene werden für die Polymerisation bevorzugt isomerenrein eingesetzt.

Bevorzugt werden die pseudo-rac isomeren Metallocene der Formel 25 II eingesetzt.

Die bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhältlichen Metallocene der Formeln I und II eignen sich insbesondere als Bestandteil von Katalysatorsystemen zur Herstellung von Polyolefinen durch Polymerisation von mindestens einem Olefin in Gegenwart eines Katalysators, der mindestens einen Cokatalysator und mindestens ein Metallocen enthält. Unter dem Begriff Polymerisation wird eine Homopolymerisation wie auch eine Copolymerisation verstanden.

35

Die bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhältlichen Metallocene der Formeln I und II, insbesondere der Formel II, können zur Polymerisation eines oder mehrerer Olefine der Formel R^{α} -CH=CH- R^{β} verwendet werden, worin R^{α} und R^{β} gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom oder einen Kohlenwasserstoff mit 1 bis 20 C-Atomen, insbesondere 1 bis 10 C-Atomen, bedeuten, und R^{α} und R^{β} zusammen mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden können. Beispiele für solche Olefine sind 1-Olefine mit 2 - 40, vorzugsweise 2 bis 10 C-Atomen, wie Ethen, Propen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 4-Methyl-1-penten oder 1-Octen, Styrol, Diene wie 1,3-Butadien, 1,4-Hexadien, Vi-

nylnorbornen, Norbornadien, Ethylnorbornadien und cyclische Ole-

fine wie Norbornen, Tetracyclododecen oder Methylnorbornen. Bevorzugt werden Ethylen oder Propylen homopolymerisiert, oder Ethylen mit einem oder mehreren cyclischen Olefinen, wie Norbornen, und/oder einem oder mehreren Dienen mit 4 bis 20 C-Atomen, wie 1,3-Butadien oder 1,4-Hexadien, copolymerisiert. Beispiele solcher Copolymere sind Ethylen/Norbornen-Copolymere, Ethylen/Propylen-Copolymere und Ethylen/Propylen/1,4-Hexadien-Copolymere.

Die bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhaltenen

10 Metallocene der Formeln I und II, zeigen gegenüber den DihalogenVerbindungen zumindest gleichwertige, zum Teil jedoch höhere
Aktivitäten in der Polymerisation von Olefinen, und die erhaltenen Polyolefine zeigen eine Verminderung der unerwünschten niedermolekularen extrahierbaren Anteile.

15

Die Polymerisation wird bei einer Temperatur von - 60 bis 300 °C, bevorzugt 50 bis 200 °C, ganz besonders bevorzugt 50 - 80 °C durchgeführt. Der Druck beträgt 0,5 bis 2000 bar, bevorzugt 5 bis 64 bar.

20

Die Polymerisation kann in Lösung, in Masse, in Suspension oder in der Gasphase, kontinuierlich oder diskontinuierlich, ein- oder mehrstufig durchgeführt werden. Eine bevorzugte Ausführungform ist die Gasphasen- und Massepolymerisation.

25

Bevorzugt enthält der eingesetzte Katalysator eine der bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhältlichen Metallocenverbindungen. Es können auch Mischungen zweier oder mehrerer Metallocenverbindungen eingesetzt werden, z.B. zur Herstellung von 30 Polyolefinen mit breiter oder multimodaler Molmassenverteilung.

Der Cokatalysator, der zusammen mit einem bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhältlichen Metallocene der Formeln I und II das Katalysatorsystem bildet, enthält mindestens eine Ver35 bindung vom Typ eines Aluminoxans oder einer Lewis-Säure oder

einer ionischen Verbindung, die durch Reaktion mit einem Metallocen dieses in eine kationische Verbindung überführt.

Als Aluminoxan wird bevorzugt eine Verbindung der allgemeinen 40 Formel (VII)

 $(R AlO)_n$ (VII)

verwendet.

45

Weitere geeignete Aluminoxane können z.B. cyclisch wie in Formel (VI)

 $\begin{array}{cccc}
5 & & & & & & & & & \\
& & & & & & & \\
R & & & & & \\
\end{array}$ (VI)

oder linear wie in Formel (IV)

oder vom Cluster-Typ wie in Formel (V)

20

25

30

45

sein. Derartige Aluminoxane werden beispielsweise in JACS 117
(1995), 6465-74, Organometallics 13 (1994), 2957-2969, beschrie35 ben.

Die Reste R in den Formeln (IV), (V), (VI) und (VII) können gleich oder verschieden sein und eine C₁-C₂₀-Kohlenwasserstoff-gruppe wie eine C₁-C₆-Alkylgruppe, eine C₆-C₁₈-Arylgruppe, Benzyl doder Wasserstoff bedeuten, und p eine ganze Zahl von 2 bis 50, bevorzugt 10 bis 35 bedeuten.

Bevorzugt sind die Reste R gleich und bedeuten Methyl, Isobutyl, n-Butyl, Phenyl oder Benzyl, besonders bevorzugt Methyl.

Sind die Reste R unterschiedlich, so sind sie bevorzugt Methyl und Wasserstoff, Methyl und Isobutyl oder Methyl und n-Butyl, wobei Wasserstoff bzw. Isobutyl oder n-Butyl bevorzugt zu 0,01 - 40 % (Zahl der Reste R) enthalten sind.

5

Das Aluminoxan kann auf verschiedene Arten nach bekannten Verfahren hergestellt werden. Eine der Methoden ist beispielsweise, daß eine Aluminium-kohlenwasserstoffverbindung und/oder eine Hydridoaluminium-kohlenwasserstoffverbindung mit Wasser (gasförmig,

10 fest, flüssig oder gebunden - beispielsweise als Kristallwasser) in einem inerten Lösungsmittel (wie z. B. Toluol) umgesetzt wird.

Zur Herstellung eines Aluminoxans mit verschiedenen Alkylgruppen 15 R werden entsprechend der gewünschten Zusammensetzung und Reaktivität zwei verschiedene Aluminiumtrialkyle (AIR₃ + AIR'₃) mit Wasser umgesetzt (vgl. S. Pasynkiewicz, Polyhedron 9 (1990) 429 und EP-A-0,302,424).

- 20 Unabhängig von der Art der Herstellung ist allen Aluminoxanlösungen ein wechselnder Gehalt an nicht umgesetzter Aluminiumausgangsverbindung, die in freier Form oder als Addukt vorliegt, gemeinsam.
- 25 Als Lewis-Säure werden bevorzugt mindestens eine bor- oder aluminiumorganische Verbindung eingesetzt, die C_1 - C_{20} -kohlenstoffhaltige Gruppen enthalten, wie verzweigte oder unverzweigte Alkyloder Halogenalkyl, wie z.B. Methyl, Propyl, Isopropyl, Isobutyl, Trifluormethyl, ungesättigte Gruppen, wie Aryl oder Halogenaryl,
- 30 wie Phenyl, Tolyl, Benzylgruppen, p-Fluorophenyl, 3,5-Difluorophenyl, Pentachlorophenyl, Pentafluorophenyl, 3,4,5 Trifluorophenyl und 3,5 Di(trifluoromethyl)phenyl.

Beispiele für Lewis-Säuren sind Trimethylaluminium, Triethylalu-35 minium, Triisobutylaluminium, Tributylaluminium, Trifluoroboran, Triphenylboran,

Tris(4-fluorophenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran,
Tris(4-fluoromethylphenyl)boran, Tris(pentafluorophenyl)boran,
40 Tris(tolyl)boran, Tris(3,5-dimethylphenyl)boran, Tris(3,5-difluorophenyl)boran, [(C₆F₅)₂BO]₂Al-Me, [(C₆F₅)₂BO]₃Al und/oder

rophenyl)boran, $[(C_6F_5)_2BO]_2A1-Me$, $[(C_6F_5)_2BO]_3A1$ und/oder Tris(3,4,5-trifluorophenyl)boran. Insbesondere bevorzugt ist Tris(pentafluorophenyl)boran.

45 Als ionische Cokatalysatoren werden bevorzugt Verbindungen eingesetzt, die ein nicht koordinierendes Anion enthalten, wie beispielsweise Tetrakis (pentafluorophenyl) borate, Tetraphenylborate,

SbF₆-, CF₃SO₃- oder ClO₄-. Als kationisches Gegenion werden protonierte Lewis-Basen wie z.B. Methylamin, Anilin, Dimethylamin, Diethylamin, N-Methylanilin, Diphenylamin, N,N-Dimethylanilin, Trimethylamin, Triethylamin, Tri-n-butylamin, Methyldiphenylamin, Pyridin, p-Bromo-N,N-dimethylanilin, p-Nitro-N,N-dimethylanilin, Triethylphosphin, Triphenylphosphin, Diphenylphosphin, Tetrahydrothiophen oder das Triphenylcarbenium eingesetzt.

Beispiele für solche ionische Verbindungen sind

10

Triethylammoniumtetra(phenyl)borat, Tributylammoniumtetra(phenyl)borat, Trimethylammoniumtetra(tolyl)borat, Tributylammoniumtetra(tolyl)borat,

- Tributylammoniumtetra(pentafluorophenyl)borat, Tributylammoniumtetra(pentafluorophenyl)aluminat, Tripropylammoniumtetra(dimethylphenyl)borat, Tributylammoniumtetra(trifluoromethylphenyl)borat, Tributylammoniumtetra(4-fluorophenyl)borat,
- 20 N, N-Dimethylaniliniumtetra(phenyl)borat,

N, N-Diethylaniliniumtetra(phenyl)borat,

- N, N-Dimethylaniliniumtetrakis (pentafluorophenyl) borate,
- N, N-Dimethylaniliniumtetrakis (pentafluorophenyl) aluminat,
- Di (propyl) ammoniumtetrakis (pentafluorophenyl) borat,
- 25 Di(cyclohexyl)ammoniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat,
 Triphenylphosphoniumtetrakis(phenyl)borat,
 Triethylphosphoniumtetrakis(phenyl)borat,

Diphenylphosphoniumtetrakis(phenyl)borat,

Tri(methylphenyl)phosphoniumtetrakis(phenyl)borat,

30 Tri(dimethylphenyl)phosphoniumtetrakis(phenyl)borat, Triphenylcarbeniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat, Triphenylcarbeniumtetrakis(pentafluorophenyl)aluminat, Triphenylcarbeniumtetrakis(phenyl)aluminat,

Ferroceniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat und/oder

- 35 Ferroceniumtetrakis(pentafluorophenyl)aluminat.
 Bevorzugt sind Triphenylcarbeniumtetrakis(pentafluorophenyl)borat
 und/oder
 - N, N-Dimethylaniliniumtetrakis (pentafluorophenyl) borat.
- 40 Es können auch Gemische mindestens einer Lewis-Säure und mindestens einer ionischen Verbindung eingesetzt werden.

Als Cokatalysatorkomponenten sind ebenfalls Boran- oder Carboran-Verbindungen wie z.B.

45

7,8-Dicarbaundecaboran(13),
Undecahydrid-7,8-dimethyl-7,8-dicarbaundecaboran,

X

Dodecahydrid-1-phenyl-1,3-dicarbanonaboran,
Tri (butyl) ammoniumundecahydrid-8-ethyl-7,9-dicarbaundecaborat,
4-Carbanonaboran (14) Bis (tri (butyl) ammonium) nonaborat,
Bis (tri (butyl) ammonium) undecaborat,

5 Bis (tri (butyl) ammonium) dodecaborat,
Bis (tri (butyl) ammonium) decachlorodecaborat,
Tri (butyl) ammonium-1-carbadecaborate,
Tri (butyl) ammonium-1-carbadodecaborate,
Tri (butyl) ammonium-1-trimethylsilyl-1-carbadecaborate,
Tri (butyl) ammoniumbis (nonahydrid-1,3-dicarbonnonaborat) cobaltate (III),
Tri (butyl) ammoniumbis (undecahydrid-7,8-dicarbaundecaborat) ferrat (III)

15 von Bedeutung.

Als weitere Cokatalysatoren, die ungeträgert oder geträgert vorliegen können, sind die in EP-A-0924223, DE-A-19622207, EP-A-0601830, EP-A-0824112, EP-A-0824113, WO 99/06414, EP-A-0811627 und DE-A-19804970 genannten Verbindungen zu verwenden.

Die Trägerkomponente des erfindungsgemäßen Katalysatorsystems kann ein beliebiger organischer oder anorganischer, inerter Feststoff sein, insbesondere ein poröser Träger wie Talk, anorgani-25 sche Oxide und feinteilige Polymerpulver (z.B. Polyolefine).

2,3,4,5,13,14,15 und 16 des Periodensystems der Elemente. Beispiele für als Träger bevorzugte Oxide umfassen Siliciumdioxid,—30 Aluminiumoxid, sowie Mischoxide der beiden Elemente und entsprechende Oxid-Mischungen. Andere anorganische Oxide, die allein oder in Kombination mit den zuletzt genannten bevorzugten oxiden Trägern eingesetzt werden können, sind z.B. MgO, ZrO₂, TiO₂ oder

Geeignete anorganische Oxide finden sich in den Gruppen

B₂O₃, um nur einige zu nennen.

35

Die verwendeten Trägermaterialien weisen eine spezifische Oberfläche im Bereich von 10 bis 1000 m²/g, ein Porenvolumen im Bereich von 0,1 bis 5 ml/g und eine mittlere Partikelgröße von 1 bis 500 μ m auf. Bevorzugt sind Träger mit einer spezifischen

40 Oberfläche im Bereich von 50 bis 500 m²/g , einem Porenvolumen im Bereich zwischen 0,5 und 3,5 ml/g und einer mittleren Partikelgröße im Bereich von 5 bis 350 μ m. Besonders bevorzugt sind Träger mit einer spezifischen Oberfläche im Bereich von 200 bis 400 m²/g, einem Porenvolumen im Bereich zwischen 0,8 bis 3,0 ml/g und einer mittleren Partikelgröße von 10 bis 200 μ m.

Wenn das verwendete Trägermaterial von Natur aus einen geringen Feuchtigkeitsgehalt oder Restlösemittelgehalt aufweist, kann eine Dehydratisierung oder Trocknung vor der Verwendung unterbleiben. Ist dies nicht der Fall, wie bei dem Einsatz von Silicagel als 5 Trägermaterial, ist eine Dehydratisierung oder Trocknung empfehlenswert. Die thermische Dehydratisierung oder Trocknung des Trägermaterials kann unter Vakuum und gleichzeitiger Inertgasüberlagerung (z.B. Stickstoff) erfolgen. Die Trocknungstemperatur liegt im Bereich zwischen 100 und 1000 °C, vorzugsweise zwischen 200 und 10 800 °C. Der Parameter Druck ist in diesem Fall nicht entscheidend. Die Dauer des Trocknungsprozesses kann zwischen 1 und 24 Stunden betragen. Kürzere oder längere Trocknungsdauern sind möglich, vorausgesetzt, daß unter den gewählten Bedingungen die Gleichgewichtseinstellung mit den Hydroxylgruppen auf der Trägeroberflä-15 che erfolgen kann, was normalerweise zwischen 4 und 8 Stunden erfordert.

Eine Dehydratisierung oder Trocknung des Trägermaterials ist auch auf chemischem Wege möglich, indem das adsorbierte Wasser und die 20 Hydroxylgruppen auf der Oberfläche mit geeigneten Inertisierungsmitteln zur Reaktion gebracht werden. Durch die Umsetzung mit dem Inertisierungsreagenz können die Hydroxylgruppen vollständig oder auch teilweise in eine Form überführt werden, die zu keiner negativen Wechselwirkung mit den katalytisch aktiven Zentren führen. 25 Geeignete Inertisierungsmittel sind beispielsweise Siliciumhalogenide und Silane, wie Siliciumtetrachlorid, Chlortrimethylsilan, Dimethylaminotrichlorsilan oder metallorganische Verbindungen von Aluminium, Bor und Magnesium wie beispielsweise Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Triisobutylaluminium, Triethylboran, Di-30 butylmagnesium. Die chemische Dehydratisierung oder Inertisierung des Trägermaterials erfolgt beispielsweise dadurch, daß man unter Luft- und Feuchtigkeitsausschluß eine Suspension des Trägermaterials in einem geeigneten Lösungsmittel mit dem Inertisierungsreagenz in reiner Form oder gelöst in einem geeigneten Lösungs. 35 mittel zur Reaktion bringt. Geeignete Lösungsmittel sind z.B. aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan, Heptan, Toluol oder Xylol. Die Inertisierung erfolgt bei Temperaturen zwischen 25 °C und 120 °C, bevorzugt zwischen 50 und 70 °C. Höhere und niedrigere Temperaturen sind möglich. Die Dauer 40 der Reaktion beträgt zwischen 30 Minuten und 20 Stunden, bevorzugt 1 bis 5 Stunden. Nach dem vollständigen Ablauf der chemischen Dehydratisierung wird das Trägermaterial durch Filtration unter Inertbedingungen isoliert, ein- oder mehrmals mit geeigneten inerten Lösungsmitteln wie sie bereits zuvor beschrieben wor-45 den sind gewaschen und anschließend im Inertgasstrom oder im Va-

kuum getrocknet.

Organische Trägermaterialien wie feinteilige Polyolefinpulver (z.B. Polyethylen, Polypropylen oder Polystyrol) können auch verwendet werden und sollten ebenfalls vor dem Einsatz von anhaftender Feuchtigkeit, Lösungsmittelresten oder anderen Verunreinigungen durch entsprechende Reinigungs- und Trocknungsoperationen befreit werden.

Das Katalysatorsystem wird hergestellt, indem mindestens ein Metallocen als rac-meso-Isomerengemisch, mindestens ein Cokatalysator und mindestens ein inertisierter Träger gemischt werden.

Zur Darstellung des geträgerten Katalysatorsystems wird mindestens eine der oben beschriebenen bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhältlichen Metallocen-Komponenten in einem

- 15 geeigneten Lösungsmittel mit mindestens einer Cokatalysatorkomponente in Kontakt gebracht, wobei bevorzugt ein lösliches Reaktionsprodukt, ein Addukt oder ein Gemisch erhalten wird. Die so erhaltene Zubereitung wird dann mit dem dehydratisierten oder inertisierten Trägermaterial vermischt, das Lösungsmittel
- 20 entfernt und das resultierende geträgerte Metallocen-Katalysator, system getrocknet, um sicherzustellen, daß das Lösungsmittel vollständig oder zum größten Teil aus den Poren des Trägermaterials entfernt wird. Der geträgerte Katalysator wird als frei fließendes Pulver erhalten.

25

Ein Verfahren zur Darstellung eines frei fließenden und gegebenenfalls vorpolymerisierten geträgerten Katalysatorsystems umfaßt die folgenden Schritte:

- 30 a) Herstellung einer Metallocen/Cokatalysator-Mischung in einem geeigneten Lösungs- oder Suspensionsmittel, wobei die Metall- ocen-Komponente, erhältlich aus dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren, die zuvor beschriebenen Strukturen besitzt
- 35 b) Aufbringen der Metallocen/Cokatalysatormischung auf einen porösen, bevorzugt anorganischen dehydratisierten Träger
 - c) Entfernen des Hauptanteils an Lösungsmittel von der resultierenden Mischung
 - d) Isolierung des geträgerten Katalysatorsystems
- 40 e) Gegebenenfalls eine Vorpolymerisation des erhaltenen geträgerten Katalysatorsystems mit einem oder mehreren olefinischen Monomer(en), um ein vorpolymerisiertes geträgertes Katalysatorsystem zu erhalten.
- 45 Bevorzugte Lösungsmittel für die Herstellung der Metallocen/Cokatalysator-Mischung sind Kohlenwasserstoffe und Kohlenwasserstoffgemische, die bei der gewählten Reaktionstemperatur flüssig sind

und in denen sich die Einzelkomponenten bevorzugt lösen. Die Löslichkeit der Einzelkomponenten ist aber keine Voraussetzung, wenn sichergestellt ist, daß das Reaktionsprodukt aus Metallocen- und Cokatalysatorkomponenten in dem gewählten Lösungsmittel löslich ist. Beispiele für geeignete Lösungsmittel umfassen Alkane wie Pentan, Isopentan, Hexan, Heptan, Octan, und Nonan; Cycloalkane wie Cyclopentan und Cyclohexan; und Aromaten wie Benzol, Toluol. Ethylbenzol und Diethylbenzol. Ganz besonders bevorzugt ist Toluol.

10

Die bei der Präparation des geträgerten Katalysatorsystems eingesetzten Mengen an Aluminoxan und Metallocen können über einen weiten Bereich variiert werden. Bevorzugt wird ein molares Verhältnis von Aluminium zum Übergangsmetall im Metallocen von 10: 15 1 bis 1000: 1 eingestellt, ganz besonders bevorzugt ein Verhältnis von 50: 1 bis 500: 1.

Im Fall von Methylaluminoxan werden bevorzugt 30 % ige toluolische Lösungen eingesetzt; die Verwendung von 10 %igen Lösungen 20 ist aber auch möglich.

Zur Voraktivierung wird das Metallocen in Form eines Feststoffes in einer Lösung des Aluminoxans in einem geeigneten Lösungsmittel aufgelöst. Es ist auch möglich, das Metallocen getrennt in einem 25 geeigneten Lösungsmittel aufzulösen und diese Lösung anschließend mit der Aluminoxan-Lösung zu vereinigen. Bevorzugt wird Toluol verwendet.

Die Voraktivierungszeit beträgt 1 Minute bis 200 Stunden.

30

Die Voraktivierung kann bei Raumtemperatur (25 °C) stattfinden. Die Anwendung höherer Temperaturen kann im Einzelfall die erforderliche Dauer der Voraktivierung verkürzen und eine zusätzliche Aktivitätssteigerung bewirken. Höhere Temperatur bedeutet in die-35 sem Fall ein Bereich zwischen 50 und 100 °C.

Die voraktivierte Lösung bzw. das Metallocen/Cokatalysator-Gemisch wird anschließend mit einem inerten Trägermaterial, üblicherweise Kieselgel, das in Form eines trockenen Pulvers oder als Suspension in einem der oben genannten Lösungsmittel vorliegt, vereinigt. Bevorzugt wird das Trägermaterial als Pulver eingesetzt. Die Reihenfolge der Zugabe ist dabei beliebig. Die voraktivierte Metallocen-Cokatalysator-Lösung bzw. das Metallocen-Cokatalysatorgemisch kann zum vorgelegten Trägermaterial dosiert, oder aber das Trägermaterial in die vorgelegte Lösung eingetragen werden.

Das Volumen der voraktivierten Lösung bzw. des Metallocen-Cokatalysator-gemisches kann 100 % des Gesamtporenvolumens des eingesetzten Trägermaterials überschreiten oder aber bis zu 100 % des Gesamtporenvolumens betragen.

5

Die Temperatur, bei der die voraktivierte Lösung bzw. das Metallocen-Cokatalysatorgemisch mit dem Trägermaterial in Kontakt gebracht wird, kann im Bereich zwischen 0 und 100 °C variieren. Niedrigere oder höhere Temperaturen sind aber auch möglich.

10

- Anschließend wird das Lösungsmittel vollständig oder zum größten Teil vom geträgerten Katalysatorsystem entfernt, wobei die Mischung gerührt und gegebenenfalls auch erhitzt werden kann. Bevorzugt wird sowohl der sichtbare Anteil des Lösungsmittels als
- 15 auch der Anteil in den Poren des Trägermaterials entfernt. Das Entfernen des Lösungsmittels kann in konventioneller Art und Weise unter Anwendung von Vakuum und/oder Spülen mit Inertgas erfolgen. Beim Trocknungsvorgang kann die Mischung erwärmt werden, bis das freie Lösungsmittel entfernt worden ist, was üblicher-
- 20 weise 1 bis 3 Stunden bei einer vorzugsweise gewählten Temperatur zwischen 30 und 60 °C erfordert. Das freie Lösungsmittel ist der sichtbare Anteil an Lösungsmittel in der Mischung. Unter Restlösungsmittel versteht man den Anteil, der in den Poren eingeschlossen ist.
- 25 Alternativ zu einer vollständigen Entfernung des Lösungsmittels kann das geträgerte Katalysatorsystem auch nur bis zu einem gewissen Restlösungsmittelgehalt getrocknet werden, wobei das freie Lösungsmittel vollständig entfernt worden ist. Anschließend kann das geträgerte Katalysatorsystem mit einem niedrig siedenden Koh-
- 30 lenwasserstoff wie Pentan oder Hexan gewaschen und erneut getrocknet werden.

Das dargestellte geträgerte Katalysatorsystem kann entweder direkt zur Polymerisation von Olefinen eingesetzt oder vor seiner

- 35 Verwendung in einem Polymerisationsprozeß mit einem oder mehreren olefinischen Monomeren vorpolymerisiert werden. Die Ausführung der Vorpolymerisation von geträgerten Katalysatorsystemen ist beispielsweise in WO 94/28034 beschrieben.
- 40 Als Additiv kann während oder nach der Herstellung des geträgerten Katalysatorsystems eine geringe Menge eines Olefins, bevorzugt eines α -Olefins (beispielsweise Styrol oder Phenyldimethylvinylsilan) als aktivitätssteigernde Komponente, oder beispielsweise eines Antistatikums zugesetzt werden.

Als Antistatikum wird üblicherweise eine Mischung aus einem Metallsalz der Medialansäure, einem Metallsalz der Anthranilsäure und einem Polyamin eingesetzt. Derartige Antistatika werden beispielsweise in EP-A-0,636,636 beschrieben.

5

Das molare Verhältnis von Additiv zu Metallocenkomponente Verbindung (I) beträgt dabei bevorzugt zwischen 1 : 1000 bis 1000 : 1, ganz besonders bevorzugt 1 : 20 bis 20 : 1.

- 10 Die vorliegende Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung eines Polyolefins durch Polymerisation eines oder mehrerer Olefine in Gegenwart des Katalysatorsystems, enthaltend mindestens eine Übergangsmetallkomponente der Formel I oder II, die bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhältlich ist.
- 15 Unter dem Begriff Polymerisation wird eine Homopolymerisation wie auch eine Copolymerisation verstanden.

Die bei dem erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhaltenen Metallocene der Formeln I und II, zeigen gegenüber den Dihalogen-

- 20 Verbindungen zumindest gleichwertige, zum Teil jedoch h\u00f6here Aktivit\u00e4ten in der Polymerisation von Olefinen, und die erhaltenen Polyolefine zeigen eine Verminderung der unerw\u00fcnschten niedermolekularen extrahierbaren Anteile.
- 25 Das dargestellte Katalysatorsystem kann als einzige Katalysatorkomponente für die Polymerisation von Olefinen mit 2 bis 20 C-Atomen eingesetzt werden, oder bevorzugt in Kombination mit mindestens einer Alkylverbindung der Elemente aus der I. bis III. Hauptgruppe des Periodensystems, wie z.B. einem Aluminium-, Ma-
- 30 gnesium- oder Lithiumalkyl oder einem Aluminoxan, eingesetzt werden. Die Alkylverbindung wird den Monomeren oder dem Suspensionsmittel zugesetzt und dient zur Reinigung der Monomere von Substanzen, die die Katalysatoraktivität beeinträchtigen können. Die Menge der zugesetzten Alkylverbindung hängt von der Qualität der eingesetzten Monomere ab.

Als Molmassenregler und/oder zur Steigerung der Aktivität wird, falls erforderlich, Wasserstoff zugegeben.

40 Bei der Polymerisation kann das Antistatikum zusammen mit oder getrennt von dem eingesetzten Katalysatorsystem in das Polymerisationssystem eindosiert werden.

Die mit dem Katalysatorsystem, das mindestens eines der bei dem 45 erfindungsgemäßen Aufreinigungsverfahren erhaltenen Metallocene der Formeln I und II enthält, dargestellten Polymere, zeigen eine gleichmäßige Kornmorphologie und weisen keine Feinkornan-

teile auf. Bei der Polymerisation mit dem Katalysatorsystem treten keine Beläge oder Verbackungen auf.

Mit dem Katalysatorsystem werden Polymere, wie Polypropylen mit 5 außerordentlich hoher Stereo- und Regiospezifität erhalten.

Besonders charakteristisch für die Stereo- und Regiospezifität von Polymeren, insbesondere von Polypropylen, ist die Triaden-Taktizität (TT) und der Anteil an 2-1-insertierten Propeneinheiten (RI), die sich aus den ¹³C-NMR-Spektren ermitteln lassen.

Die 13 C-NMR- Spektren werden in einem Gemisch aus Hexachlorbutadien und Tetrachlorethan- d_2 bei erhöhter Temperatur (365 K) gemessen. Alle 13 C-NMR-Spektren der gemessenen Polypropylen-Proben wer-

15 den auf das Resonanzsignal von Tetrachlorethan- d_2 : (δ = 73.81 ppm) geeicht.

Zur Bestimmung der Triaden-Taktizität des Polypropylens werden die Methyl-Resonanzsignale im ¹³C-NMR-Spektrum zwischen 23 und 16 20 ppm betrachtet; vgl. J. C. Randall, Polymer Sequence Determination: Carbon-13 NMR Method, Academic Press New York 1978; A. Zambelli, P. Locatelli, G. Bajo, F. A. Bovey, Macromolucules 8 (1975), 687-689; H. N. Cheng, J. A. Ewen, Makromol. Chem. 190 (1989), 1931-1943. Drei aufeinander folgende 1-2-insertierte Propeneinheiten, deren Methylgruppen in der "Fischer-Projektion" auf der gleichen Seite angeordnet sind, bezeichnet man als mm - Triade (δ = 21.0 ppm bis 22.0 ppm). Zeigt nur die zweite Methylgruppe der drei aufeinander folgenden Propeneinheiten zur anderen Seite, spricht man von einer rr-Triade (δ = 19.5 ppm bis 20.3 ppm) 30 und zeigt nur die dritte Methylgruppe der drei aufeinander folgenden Propeneinheiten zur anderen Seite, von einer mr-Triade (δ = 20.3 ppm bis 21.0 ppm). Die Triaden-Taktizität berechnet man nach

35 TT (%) = mm / (mm + mr + rr) \cdot 100

folgender Formel:

Wird eine Propeneinheit invers in die wachsende Polymerkette insertiert, spricht man von einer 2-1-Insertion; vgl. T. Tsutsui, N. Ishimaru, A. Mizuno, A. Toyota, N. Kashiwa, Polymer 30, 40 (1989), 1350-56. Folgende verschiedene strukturelle Anordnungen sind möglich:

Der Anteil an 2-1-insertierten Propeneinheiten (RI) kann nach 15 folgender Formel berechnet werden:

RI (%) = 0.5 I
$$\alpha$$
, β (I α , α + I α , β + I α , δ) · 100,

wobei

20

Ia,a die Summe der Intensitäten der Resonanzsignale bei $\delta = 41.84$, 42.92 und 46.22 ppm,

Ia,B die Summe der Intensitäten der Resonanzsignale bei $\delta = 30.13$, 32.12, 35.11 und 35.57 ppm

25

sowie

 $I\alpha,\delta$ die Intensität des Resonanzsignals bei δ = 37.08 ppm bedeuten.

30

Das isotaktische Polypropylen, das mit dem Katalysatorsystem hergestellt worden ist, zeichnet sich durch einen Anteil an 2-1-insertierten Propeneinheiten RI < 0.5% bei einer Triaden-Taktizität TT > 98.0% und einen Schmelzpunkt > 153°C aus, wobei M_w/M_n des erfindungsgemäßen Polypropylens zwischen 2.5 und 3.5 liegt.

Die mit dem Katalysatorsystem herstellbaren Copolymere zeichnen sich durch eine gegenüber dem Stand der Technik deutlich höhere Molmasse aus. Gleichzeitig sind solche Copolymere durch Einsatz 40 des Katalysatorsystems mit hoher Produktivität bei technisch relevanten Prozessparametern ohne Belagsbildung herstellbar.

Die nach dem Verfahren hergestellten Polymere sind insbesondere zur Herstellung reißfester, harter und steifer Formkörper wie Fa-45 sern, Filamente, Spritzgußteile, Folien, Platten oder Großhohlkörpern (z.B. Rohre) geeignet. 37

Die Erfindung wird durch folgende, die Erfindung jedoch nicht einschränkende Beispiele erläutert.

- Allgemeine Angaben: Die Herstellung und Handhabung der organo-5 metallischen Verbindungen erfolgte unter Ausschluß von Luft und Feuchtigkeit unter Argon-Schutzgas (Schlenk-Technik bzw. Glove-Box). Alle benötigten Lösungsmittel wurden vor Gebrauch mit Argon gespült und über Molsieb absolutiert.
- 10 Beispiel 1: Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkonium-monochloro-mono-(2,4-di-tert.-butyl-phenolat) (1)
- 20.6 g (0.1 mol) 2,4-Di-tert.-butylphenol wurden in 200 ml To15 luol/20 ml THF bei Raumtemperatur mit 37.2 ml (0.1 mol) einer
 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt. Es wurde 1 h
 bei 60°C nachgerührt. Bei Raumtemperatur wurden 28.8 g (0.05 mol)
 Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid als Feststoff zugegeben. Die Suspension wurde 3h bei 100°C
 20 gerührt und anschließend heiß über Celite filtriert. Der Filterkuchen wurde noch 3 mal mit je 100 ml Toluol (100°C) extrahiert.
 Nach Einengen des Lösungsmittels wurde der ausgefallene gelbe
 Feststoff abfiltriert und im Vakuum getrocknet. Es wurden 31.1 g
 (83 %) Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirko25 nium-monochloro-mono-(2,4-di-tert.-butyl-phenolat) (1) erhalten.

1H-NMR (400 MHz, CDCl₃): 8.05 (dd,1H), 7.75 (m, 2H), 7.65 (dd, 1H), 7.60 (1H), 7.5 - 7.15 (m, 6H), 7.1 (m, 1H), 7.0 (m, 1H), 6.85 (s, 1H), 6.8 (d, 1H), 6.65 (m, 1H), 5.45 (d, 1H), 2.82 (s, 3H), 2.45 (s, 3H), 1.45 (s, 3H), 1.35 (s, 3H), 1.25 (s, 9H), 0.95 (s, 9H).

Löslichkeitsvergleich:

- 35 50 mg Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid lösten sich bei Raumtemperatur vollständig in 240 ml Toluol (Löslichkeit ca. 0.36 mmol/1).
- 50 mg der Verbindung (1) lösten sich bei Raumtemperatur in < 5 ml 40 Toluol sofort auf (Löslichkeit > 13 mmol/l).
 - Beispiel 1a: Katalysatordarstellung mit (1) und Polymerisation:
- 35,1 mg (0,047 mmol) (1) wurden in 2,1 ml 30%-iger MAO-Lösung in 45 Toluol (Al/Zr=215) für 60 Minuten bei Raumtemperatur gerührt.
 Anschließend wurden 2 g SiO₂ (Grace XPO2107, vorbehandelt bei

140°C, 10 mbar, 10 Std.) dazugegeben und weitere 10 Minuten gerührt. Das Lösungsmittel wurde im Ölpumpenvakuum entfernt.

Ein trockener 21-Reaktor wurde zunächst mit Stickstoff und anschließend mit Propylen gespült und mit 1,5 l flüssigem Propylen befüllt. Dazu wurden 2 ml TEA (20% ig in Varsol) gegeben und 15 Minuten gerührt. Anschließend wurde das oben hergestellte Katalysatorsystem (0,886 g) in 20 ml Heptan resuspendiert eingespritzt und mit 15 ml Heptan nachgespült. Das Reaktionsgemisch wurde auf die Polymerisationstemperatur von 60°C aufgeheizt und 1 Stunde polymerisiert. Gestoppt wurde die Polymerisation durch Abgasen des restlichen Propylens. Das Polymer wurde im Vakuumtrockenschrank getrocknet. Es resultierten 470 g Polypropylen-Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an der Innenwand oder Rührer. Die Kataly-15 satoraktivität betrug 0,53 kg PP/g Katalysator x h.

Vergleichsbeispiel:

Katalysatordarstellung mit Dimethylsilandiyl-bis-(2-methyl-4,5-20 benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid und Polymerisation

27,1 mg (0,047 mmol) Dimethylsilandiyl-bis-(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid wurden in 2,1 ml 30%-iger MAO-Lösung in Toluol (Al/Zr=215) für 60 Minuten bei Raumtemperatur gerührt.

25 Anschließend wurden 2 g SiO₂ (Grace XPO2107, vorbehandelt bei 140°C, 10 mbar, 10 Std.) dazugegeben und weitere 10 Minuten gerührt. Das Lösungsmittel wurde im Ölpumpenvakuum entfernt.

Ein trockener 21-Reaktor wurde zunächst mit Stickstoff und anschließend mit Propylen gespült und mit 1,5 l flüssigem Propylen befüllt. Dazu wurden 2 ml TEA (20% ig in Varsol) zugegeben und 15 Minuten gerührt. Anschließend wurde das oben hergestellte Katalysatorsystem (0,897 g) in 20 ml Heptan resuspendiert eingespritzt und mit 15 ml Heptan nachgespült. Das Reaktionsgemisch wurde auf die Polymerisationstemperatur von 60°C aufgeheizt und 1 Stunde polymerisiert. Gestoppt wurde die Polymerisation durch Abgasen des restlichen Propylens. Das Polymer wurde im Vakuumtrockenschrank getrocknet. Es resultierten 410 g Polypropylen-Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an der Innenwand oder Rührer. Die Kataly-40 satoraktivität betrug 0,46 kg PP/g Katalysator x h.

- Beispiel 2: Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-indenyl)-zirkonium-mo-nochloro-mono-(2,4-di-tert.-butyl-phenolat) (2)
- 45 1.03 g (5 mmol) 2,4-Di-tert.-butylphenol wurden in 10 ml Toluol/1 ml THF bei Raumtemperatur mit 1.85 ml (5 mmol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt. Es wurde 1 h bei 60°C

nachgerührt. Bei Raumtemperatur wurden 1.19 g (2.5 mmol) Dimethylsilandiybis(2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid als Feststoff zugegeben. Die Suspension wurde 2h bei 60°C gerührt und anschließend heiß über Celite filtriert. Der Filterkuchen wurde noch 3 mal mit je 10 ml Toluol (60°C) extrahiert. Nach Einengen des Lösungsmittels wurde der ausgefallene gelbe Feststoff abfiltriert und im Vakuum getrocknet. Es wurden 0.87 ç (53 %) Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-indenyl)-zirkonium-monochloromono-(2,4-di-tert.-butyl-phenolat) (2) erhalten.

10

1H-NMR (400 MHz, CDCl₃): 8.03 (dd,1H), 7.6 (dd, 1H), 7.25 - 7.2

(m, 2H), 7.15 (m, 1H), 7.1-7.0 (m, 2H), 6.9 (m, 1H), 6.8 (s, 1H),

6.75 (m, 1H), 6.7 (m, 1H), 6.3 (s, 1H), 5.55 (d, 1H), 2.65 (s,

3H), 2.3 (s, 3H), 1.3 (s, 3H), 1.25 (s, 9H), 1.22 (s, 3H), 1.15

15 (s, 9H).

Löslichkeitsvergleich:

25

50 mg Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid 20 lösten sich bei Raumtemperatur vollständig in 50 ml Toluol (Löstlichkeit ca. 2.1 mmol/l).

50 mg der Verbindung (2) lösten sich bei Raumtemperatur in < 5 ml Toluol sofort auf (Löslichkeit > 15 mmol/1).

Beispiel 3: Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkonium-monochloro-mono-(2-isopropyl-5-methylphenolat) (3)

- 30 2.7 g (17.4 mmol) 2-Isopropyl-5-methylphenol wurden in 20 ml Toluol/2 ml THF bei Raumtemperatur mit 6.5 ml (17.4 mmol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt. Es wurde 1 h bei 60°C nachgerührt. Bei Raumtemperatur wurden 5.0 (8.7 mmol) Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlo-
- 35 rid als Feststoff zugegeben. Die Suspension wurde 4h bei 100°C gerührt und anschließend heiß über Celite filtriert. Der Filterkuchen wurde noch 2 mal mit je 25 ml Toluol (100°C) extrahiert. Nach Einengen des Lösungsmittels wurde der ausgefallene gelbe Feststoff abfiltriert und im Vakuum getrocknet. Es wurden 2.5 g (41
- 40 %) Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkonium-monochloro-mono-(2-isopropyl-5-methyl-phenolat) (3) erhalten.

1H-NMR (400 MHz, CDCl₃): 7.9 (dd,1H), 7.81 (m, 1H), 7.74 (m, 1H), 7.54 (m, 2H), 7.45 - 7.08 (m, 8H), 6.65 (d, 1H), 6.55 (s, 1H), 45 6.35 (m, 1H), 5.56 (d, 1H), 2.58 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 2.3 (m,

1H), 2.1 (s, 3H), 1.37 (s, 3H), 1.27 (s, 3H), 0.75 (d, 3H), 0.62 (d, 3H).

Löslichkeitsvergleich:

5

50 mg Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoni-umdichlorid lösten sich bei Raumtemperatur vollständig in 240 ml Toluol (Löslichkeit ca. 0.36 mmol/1).

- 10 50 mg der Verbindung (3) lösten sich bei Raumtemperatur in 4 ml Toluol auf (Löslichkeit ca. 18 mmol/1).
 - Beispiel 4: Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-indenyl)-zirkonium-mo-nochloro-mono-(2-isopropyl-5-methyl-phenolat) (4)

15

- 3.2 g (21 mmol) 2-Isopropyl-5-methylphenol wurden in 20 ml Toluol/2 ml THF bei Raumtemperatur mit 7.8 ml (21 mmol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt. Es wurde 1 h bei 60°C nachgerührt. Bei Raumtemperatur wurden 5.0 g (10.5 mmol)
- 20 Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid als Feststoff zugegeben. Die Suspension wurde 2h bei 100°C gerührt und anschließend heiß über Celite filtriert. Der Filterkuchen wurde noch 2 mal mit je 25 ml Toluol (100°C) extrahiert. Nach Einengen des Lösungsmittels wurde der ausgefallene gelbe Feststoff abfil-
- 25 triert und im Vakuum getrocknet. Es wurden 1.36 g (22 %) Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-indenyl)-zirkonium-monochloromono-(2-isopropyl-5-methyl-phenolat) (4) erhalten.

1H-NMR (400 MHz, CDCl₃): 8.0 (m,1H), 7.81 (m, 1H), 7.3 - 6.8 (m, 30 8H), 6.55 (dm, 1H), 6.1 (s, 1H), 5.9 (d, 1H), 2.7 (hept, 1H), 2.45 (s, 3H), 2. 25 (s, 3H), 2.18 (s, 3H), 1.4 (s, 3H), 1.25 (s, 3H), 1.1 (d, 3H), 0.95 (d, 3H).

Löslichkeitsvergleich:

35

50 mg Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid lösten sich bei Raumtemperatur vollständig in 50 ml Toluol (Löslichkeit ca. 2.1 mmol/1).

- 40 50 mg der Verbindung (4) lösten sich bei Raumtemperatur in 5 ml Toluol auf (Löslichkeit ca. 17 mmol/1).
- Beispiel 5: Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-indenyl)-zirkonium-monochloro-mono-(2,4-di-methyl-phenolat) (5)

1.0 g (8.2 mmol) 2,4-Di-methylphenol wurden in 20 ml Toluol/2 ml THF bei Raumtemperatur mit 3.0 ml (8.2 mmol) einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt. Es wurde 1 h bei 60°C nachgerührt. Bei Raumtemperatur wurden 1.9 g (4.0 mmol) Dimethylsilan-5 diyl-bis(2-methyl-indenyl)-zirkoniumdichlorid als Feststoff zugegeben. Die Suspension wurde 8h bei 60°C gerührt und anschließend heiß über Celite filtriert. Nach Einengen des Lösungsmittels auf ca. 7 ml wurde der bei -30°C ausgefallene gelbe Feststoff abfiltriert und im Vakuum getrocknet. Es wurden 0.65 g (29 %) Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-indenyl)-zirkonium-monochloromono-(2,4-di-methylphenolat) (5) erhalten.

1H-NMR (400 MHz, CDCl₃): 7.96 (dd,1H), 7.6 (m, 1H), 7.36 (m, 1H), 7.31 (m, 1H), 7.29 (d, 1H), 7.1 (m, 1H), 6.99 (m, 1H), 6.94 (m, 15 1H), 6.88 (s, 1H), 6.75 (m, 1H), 6.65 (m, 1H), 6.06 (s, 1H), 5.93 (d, 1H), 2.4 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 2.18 (s, 3H), 1.85 (s, 3H), 1.35 (s, 3H), 1.24 (s, 3H).

Beispiel 6: Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkonium-monochloro-mono-(2,4-di-tert.pentylphenolat) (6)

2

luol/1 ml THF bei Raumtemperatur mit 1.3 ml (3.5 mmol) einer
25 20% igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt. Es wurde 1 h
bei 60°C nachgerührt. Bei Raumtemperatur wurden 1.0 (1.74 mmol)
Dimethylsilandiylabis (2-methyl-4 5-benzo-indenyl)-zirkoniumdich-

0.85 g (3.5 mmol) 2,4-Di-tert.-pentyl-phenol wurden in 10 ml To-

Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkoniumdichlorid als Feststoff zugegeben. Die Suspension wurde 4h bei 100°C gerührt, mit 40 ml Toluol verdünnt und anschließend heiß über Ce-

30 lite filtriert. Der Filterkuchen wurde noch 2 mal mit je 25 ml Toluol (100°C) extrahiert. Nach Einengen des Lösungsmittels auf 10 ml wurde der ausgefallene gelbe Feststoff abfiltriert, mit wenig kaltem Toluol gewaschen und im Vakuum getrocknet. Es wurden 0.85 g (63 %) Dimethylsilandiyl-bis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirko-

35 nium-monochloro-mono-(2,4-di-tert.pentyl-phenolat) (6) erhalten.

1H-NMR (400 MHz, CDCl₃): 8.00 (d,1H), 7.74 (t, 2H), 7.64-7.57 (m, 2H), 7.45 - 7.27 (m, 5H), 7.14 (s, 1H), 7.10 (m, 1H), 6.98 (m, 1H), 6.78 (s, 1H), 6.65 (d, 1H), 6.52 (dd, 1H), 5.38 (d, 1H), 40 2.78 (s, 3H), 2.41 (s, 3H), 1.46 (quart., 2H), 1.41 (s, 3H), 1.30 (s, 3H), 1.22 (m, 2H), 1.14 (s, 3H), 1.13 (s, 3H), 0.91 (s,

3H), 0.88 (s, 3H), 0.57 (t, 3H), 0.39 (t, 3H).

Löslichkeitsvergleich:

50 mg Dimethylsilandiybis(2-methyl-4,5-benzo-indenyl)-zirkonium-dichlorid lösten sich bei Raumtemperatur vollständig in 240 ml 5 Toluol (Löslichkeit ca. 0.36 mmol/l).

55 mg der Verbindung (6) lösten sich bei Raumtemperatur in 4 ml Toluol auf (Löslichkeit ca. 17.7 mmol/l).

10

15

20

25

30

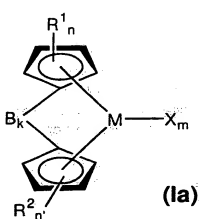
35

40

Patentansprüche

1. Verfahren zur Aufreinigung von Verbindungen der Formel (Ia)

5



15

10

worin

20 M ein Metall der III., IV., V. oder VI. Nebengruppe des Periodensystems der Elemente ist, insbesondere Ti, Zr oder Hf, besonders bevorzugt Zirkonium,

gleich oder verschieden sind und ein Rest SiR₃¹² ist, worin R¹² gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder eine C₁-C₄₀-kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C₁-C₂₀-Alkyl, C₁-C₁₀-Fluoralkyl, C₁-C₁₀-Alkoxy, C₆-C₂₀-Aryl, C₆-C₁₀-Fluoraryl, C₆-C₁₀-Aryloxy, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₇-C₄₀-Arylalkyl, C₇-C₄₀-Alkylaryl oder C₈-C₄₀-Arylalkenyl,

oder R^1 eine C_1-C_{30} - kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C_1-C_{25} -Alkyl, wie Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, C_2-C_{25} -Alkenyl, C_3-C_{15} -Alkylalkenyl, C_6-C_{24} -Aryl, C_5-C_{24} -Heteroaryl, C_7-C_{30} -Arylalkyl, C_7-C_{30} -Alkylaryl, fluorhaltiges C_1-C_{25} -Alkyl, fluorhaltiges C_6-C_{24} -Aryl, fluorhalti-

ges C₇-C₃₀-Arylalkyl, fluorhaltiges C₇-C₃₀-Alkylaryl oder C₁-C₁₂-Alkoxy ist,

oder zwei oder mehrere Reste R^1 können so miteinander verbunden sein, daß die Reste R^1 und die sie verbindenden Atome des Cyclopentadienylringes ein C_4 - C_{24} -Ringsystem bilden, welches

- 40 seinerseits substituiert sein kann,
 - gleich oder verschieden sind und Rest SiR_3^{12} ist, worin R^{12} gleich oder verschieden ein Wasserstoffatom oder eine C_1-C_{40} -kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C_1-C_{20} -Alkyl,
- 45 C_1-C_{10} -Fluoralkyl, C_1-C_{10} -Alkoxy, C_6-C_{14} -Aryl, C_6-C_{10} -Fluoraryl, C_6-C_{10} -Aryloxy, C_2-C_{10} -Alkenyl, C_7-C_{40} -Arylalkyl, C_7-C_{40} -Alkylaryl oder C_8-C_{40} -Arylalkenyl,

oder R^2 eine C_1 - C_{30} - kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C_1 - C_{25} -Alkyl, wie Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl, C_2 - C_{25} -Alkenyl, C_3 - C_{15} -Alkylalkenyl, C_6 - C_{24} -Aryl, C_5 - C_{24} -Heteroaryl, C_7 - C_{30} -Arylalkyl, C_7 - C_{30} -Alkylaryl, fluor-

haltiges C_1 - C_{25} -Alkyl, fluorhaltiges C_6 - C_{24} -Aryl, fluorhaltiges C_7 - C_{30} -Arylalkyl, fluorhaltiges C_7 - C_{30} -Alkylaryl oder C_1 - C_{12} -Alkoxy ist,

oder zwei oder mehrere Reste R^2 können so miteinander verbunden sein, daß die Reste R^2 und die sie verbindenden Atome des Cyclopentadienylringes ein C_4 - C_{24} -Ringsystem bilden, welches seinerseits substituiert sein kann,

- X ein Halogenatom, insbesondere Chlor, ist,
- n gleich 1 bis 5 für k = 0, und n gleich 0 bis 4 für k = 1 ist,
- 15 n' gleich 1 bis 5 für k = 0, und n' gleich 0 bis 4 für k = 1 ist,
 - m gleich 1 bis 4 ist, bevorzugt 2,
 - k gleich Null oder 1 ist, wobei für k = 0 ein unverbrücktes Metallocen, für k = 1 ein verbrücktes Metallocen vorliegt, wobei k = 1 bevorzugt ist, und
 - B ein verbrückendes Strukturelement zwischen den beiden Cyclopentadienylringen bezeichnet, bedeutet

umfassend die Schritte:

25

20

10

 a) Umsetzung der Verbindung der Formel (Ia) mit einer Ligandenaustausch-komponente

M1YR3

30

35

worin

- M¹ ein Kation oder Kationfragment, insbesondere Li, Na, K, MgCl, MgBr, MgI, oder das mit einem Amin korrespondierende Ammoniumskation ist,
- R³ gleich oder verschieden Wasserstoff oder eine C₁-C₄₀ kohlenstoffhaltige Gruppe, bevorzugt C₁-C₂₅-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, tert.-Butyl, Cyclohexyl oder Octyl,

 C₂-C₂₅-Alkenyl, C₃-C₁₅-Alkylalkenyl, C₆-C₂₄-Aryl,

 C₅-C₂₄-Heteroaryl wie Pyridyl, Furyl oder Chinolyl,

 C₇-C₃₀-Arylalkyl, C₇-C₃₀-Alkylaryl, fluorhaltiges

 C₁-C₂₅-Alkyl, fluorhaltiges C₆-C₂₄-Aryl, fluorhaltiges

 C₇-C₃₀-Arylalkyl oder fluorhaltiges C₇-C₃₀-Alkylaryl ist,

Y ein Element der 6. Hauptgruppe des Periodensystems der Elemente, insbesondere Sauerstoff oder Schwefel, oder ein Fragment CR^3_2 , NR^3 , NR^3 (CO)-, NR^3 (SO₂)-, PR^3 oder P(=O) R^3 , $O(CO) - O(SO_2) - ist.$

5

unter Ausbildung der Verbindung der Formel (I)

10 B_k 15 (I)

25

20 worin

M, R^1 , R^2 , R^3 , X, Y, n, n', m, k, B und R^{12} die vorstehende Bedeutung haben und

- gleich 1 bis 4 ist, bevorzugt 1 oder 2, wobei die Verbindung der Formel M¹X, wobei M¹ und X die vorstehenden Bedeutungen haben, abgespalten wird, in einem inerten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch,
- b) gegebenenfalls Abtrennung von festen Rückständen der Formel M^1X
- 30 c) gegebenenfalls Abtrennen des inerten Lösungsmittels oder Lösungsmittelgemisches,
 - d) Umkristallisation der Verbindung der Formel (I) in einem aprotischen Kohlenwasserstoff,
 - e) Abtrennen der Verbindung der Formel (I) von der Mutterlauge.

- 2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt d) ein polarer oder unpolarer, aprotischer Kohlenwasserstoff oder Kohlenwasserstoffgemisch eingesetzt wird.
- 40 3. Verfahren gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt d) Toluol, Hexan, Heptan, Xylol, Tetrahydrofuran (THF), Dimethoxyethan (DME), Toluol/THF, Heptan/DME oder Toluol/DME eingesetzt wird.
- 45 4. Verwendung der gemäß Anspruch 1 erhaltenen Verbindung zur Herstellung eines Katalysatorsystems zur Polymerisation von Olefinen.

- 5. Katalysatorsystem enthaltend mindestens eine Verbindung gemäß Anspruch 1 und einen Träger, sowie gegebenenfalls einen Cokatalysator.
- **5** 6. Verfahren zur Herstellung eines Polyolefins in Gegenwart eines Katalysatorsystems gemäß Anspruch 5.
 - 7. Verwendung eines Katalysators gemäß Anspruch 5 zur Polymerisation von einem oder mehreren Olefinen.

10

15

20

25

30

35

40

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

•

Inter inal Application No PCT/EP 99/08849

	~			
IPC 7	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07F17/00 C08F10/00			
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	fication and IPC		
B. FIELDS	S SEARCHED			
IPC 7				
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the extent the	at such documents are included	in the fields searched	
Electronic	data base consulted during the international search (name of data	base and, where practical, searc	ch terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	relevant passages	Relevant to claim No.	
X	REPO, T. ET AL.: "phenoxy substairconocenes in ethylene polymer JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMIS vol. 541, 1997, pages 363-366, the whole document	rization" STRY,	1,4-8	
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 127, no. 22 September 1997 (1997-09-22) Columbus, Ohio, US; abstract no. 162245, HINO, T. ET AL.: "metallocene of for olefin polymerization and prof polyolefins" XP002128399 abstract & JP 09 176221 A (SUMITOMO) 8 July 1997 (1997-07-08)	catalyst	1,4-8	
		-/		
X Furti	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family member	ers are listed in annex.	
* Special ca	tegories of cited documents:	"T" later decrement numblished	after the international filing date	
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not	or priority date and not in	conflict with the application but rinciple or theory underlying the	
consid "E" earlier o	Bred to be of particular relevance Socument but published on or after the international	invention	• • •	
filing d "L" docume which i	ate nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another		vel or cannot be considered to when the document is taken alone	
"O" docume	n or other special reason (as specified) ant referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to i	nvolve an inventive step when the th one or more other such docu-	
other n	neans off published prior to the international filing date but oan the priority date claimed	ments, such combination in the art. "&" document member of the s	being obvious to a person skilled	
Date of the a	actual completion of the international search	Date of mailing of the inte	rnational search report	
24	4 January 2000	09/02/2000		
Name and m	nailing address of the ISA	Authorized officer		
	European Patent Office. P.B. 5818 Patentlaan 2 NL 2280 HV Rijswijk		,	
-	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Rinkel, L		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)



Inte. anal Application No

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category 3 Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.					
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 110, no. 8, 20 February 1989 (1989-02-20) Columbus, Ohio, US; abstract no. 58292, TSUTSUI, T. ET AL.: "high efficiency catalysts for alpha olefin polymerization" XP002128400 abstract & JP 63 175004 A (MITSUI) 19 July 1988 (1988-07-19)	1,4-8			
x	EP 0 287 666 A (MITSUI) 26 October 1988 (1988-10-26) the whole document	1,4-8			
x	WO 87 03887 A (MITSUI) 2 July 1987 (1987-07-02) the whole document	1,4-8			
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 126, no. 20, 19 May 1997 (1997-05-19) Columbus, Ohio, US; abstract no. 264146, SCHMIDT, KATRIN ET AL: "Photochemical Isomerization of Me2Si-Bridged Zirconocene Complexes. Application to Stereoselective Syntheses of ansa-Zirconocene Binaphtholat Stereoisomers" XP002128401 abstract & ORGANOMETALLICS (1997), 16(8), 1724-1728	1-8			
	DE 195 47 247 A (HOECHST AG) 19 June 1997 (1997-06-19) cited in the application claims				

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT ...formation on patent family members

nai Application No PCT/EP 99/08849

		T				
Patent document cited in search report JP 9176221 A		Publication date	Patent family Publication member(s) date			
		08-07-1997	NONE			
JP	63175004	A	19-07-1988	JP	2042369 C	09-04-1996
				JP	7080932 B	30-08-1995
EP	287666	 А	26-10-1988	 JР	7080931 B	30-08-1995
				JP	63089506 A	20-04-1988
				JP	7080937 B	30-08-1995
				JP	63089505 A	20-04-1988
				AT	89836 T	15-06-1993
				AT	114678 T	15-12-1994
				ΑT	177759 T	15-04-1999
				DΈ	3750818 D	12-01-1995
				ÐĒ	3750818 T	20-04-1995
				DE	3752260 D	22-04-1999
				DE	3752260 T	02-09-1999
				DE	3786013 A	01-07-1993
				EP	0406912 A	09-01-1991
				EP	0594218 A	27-04-1994
				EP	0812862 A	17-12-1997
				WO	8802378 A	07-04-1988
				JP	2610796 B	14-05-1997
				JP	8100020 A	16-04-1996
				JP	2502071 B	29-05-1996
				JP	63178108 A	22-07-1988
				KR	9201352 B	11-02-1992
				US	5700749 A	23-12-1997
WO	8703887	Α	02-07-1987	AT	72819 T	15-03-1992
				CN	1036016 A,B	04-10-1989
				DE	3684018 A	02-04-1992
				EP	0250601 A	07-01-1988
				JP	7080930 B	30-08-1995
				JP	62230802 A	09-10-1987
				US	5700750 A	23-12-1997
				US	5807801 A	15-09-1998
DE	19547247	Α	19-06-1997	BR	9606033 A	01-09-1998
			•	CN	1160055 A	24-09-1997
				ΕP	0780396 A	25-06-1997
				JP	9176178 A	08-07-1997
				US	5770752 A	23-06-1998

.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

•

Inter nales Aktenzeichen PCT/EP 99/08849

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07F17/00 C08F10/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07F C08F

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegnife)

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
X	REPO, T. ET AL.: "phenoxy substituted zirconocenes in ethylene polymerization" JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMISTRY, Bd. 541, 1997, Seiten 363-366, XP004093735 das ganze Dokument	1,4-8	
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 127, no. 12, 22. September 1997 (1997-09-22) Columbus, Ohio, US; abstract no. 162245, HINO, T. ET AL.: "metallocene catalyst for olefin polymerization and production of polyolefins" XP002128399 Zusammenfassung & JP 09 176221 A (SUMITOMO) 8. Juli 1997 (1997-07-08)	1,4-8	

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der		
Erlindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegen Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erflikann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder au erlinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erflikann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren andere Veröffentlichunge dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird u diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist		
Absendedatum des internationalen Recherchenberichts		
09/02/2000		
Bevollmächtigter Bediensteter		
Rinkel, L		

X Siehe Anhang Patentfamilie

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter Inales Aktenzeichen
PCT/EP 99/08849

C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 110, no. 8, 20. Februar 1989 (1989-02-20) Columbus, Ohio, US; abstract no. 58292, TSUTSUI, T. ET AL.: "high efficiency catalysts for alpha olefin polymerization" XP002128400 Zusammenfassung & JP 63 175004 A (MITSUI) 19. Juli 1988 (1988-07-19)		1,4-8
X	EP 0 287 666 A (MITSUI) 26. Oktober 1988 (1988-10-26) das ganze Dokument		1,4-8
x	WO 87 03887 A (MITSUI) 2. Juli 1987 (1987-07-02) das ganze Dokument		1,4-8
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 126, no. 20, 19. Mai 1997 (1997-05-19) Columbus, Ohio, US; abstract no. 264146, SCHMIDT, KATRIN ET AL: "Photochemical Isomerization of Me2Si-Bridged Zirconocene Complexes. Application to Stereoselective Syntheses of ansa-Zirconocene Binaphtholat Stereoisomers" XP002128401 Zusammenfassung & ORGANOMETALLICS (1997), 16(8), 1724-1728		1-8
	DE 195 47 247 A (HOECHST AG) 19. Juni 1997 (1997-06-19) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche		1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentlamilie gehören

Interi ales Aktenzeichen PCT/EP 99/08849

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument JP 9176221 A		Datum der Veröffentlichung			Datum der Veröffentlichung
		08-07-1997	KEI		
JP 63175004	A	19-07-1988	JP	2042369 C	09-04-1996
			JP	7080932 B	30-08-1995
EP 287666	A	26-10-1988	JP	7080931 B	30-08-1995
			JP	63089506 A	20-04-1988
			JP	7080937 B	30-08-1995
•			JP	63089505 A	20-04-1988
			AT	89836 T	15-06-1993
•			AT	114678 T	15-12-1994
			AT	177759 T	15-04-1999
			DE	3750818 D	12-01-1995
			DE	3750818 T	20-04-1995
			DE	3752260 D	22-04-1999
			DE	3752260 T	02-09-1999
			DE	3786013 A	01-07-1993
			EP	0406912 A	09-01-1991
			ΕP	0594218 A	27-04-1994
			EP	0812862 A	17-12-1997
			MO	8802378 A	07-04-1988
			JP	2610796 B	14-05-1997
			JP	8100020 A	16-04-1996
			JP	2502071 B	29-05-1996
			JP	63178108 A	22-07-1988
			KR	9201352 B	11-02-1992
			US	5700749 A	23-12-1997
WO 8703887	Α	02-07-1987	AT	72819 T	15-03-1992
			CN	1036016 A,B	04-10-1989
			DE	3684018 A	02-04-1992
			EP	0250601 A	07-01-1988
			JP	7080930 B	30-08-1995
			JP	62230802 A	09-10-1987
			US	5700750 A	23-12-1997
			US	5807801 A	15-09-1998
DE 19547247	Α	19-06-1997	BR	9606033 A	01-09-1998
			CN	1160055 A	24-09-1997
			EP	0780396 A	25-06-1997
			JP	9176178 A	08-07-1997
			US	5770752 A	23-06-1998